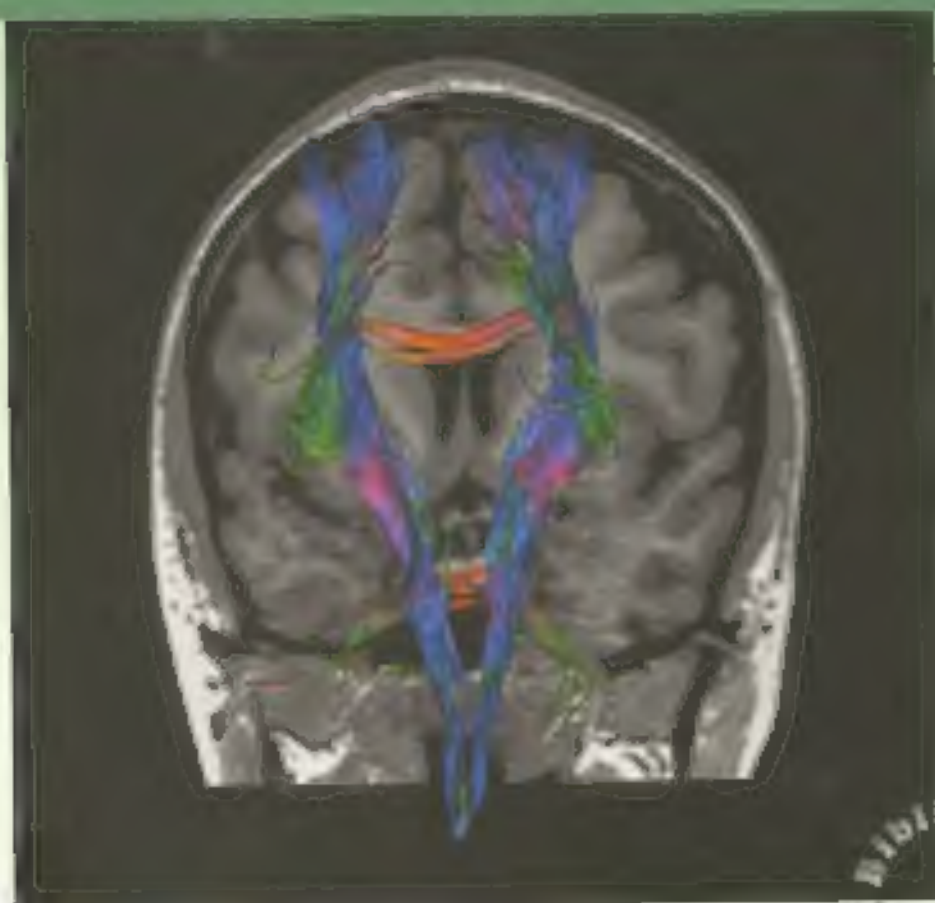


ANGELO MACHADO
LUCIA MACHADO HAERTEL

3ª edição

NEUROANATOMIA FUNCIONAL



 Atheneu

Biblioteca
Biotecnologia

Sumário

Capítulo 1	Alguns Aspectos da Filogênese do Sistema Nervoso	1
Capítulo 2	Embriologia, Divisões e Organização Geral do Sistema Nervoso	7
Capítulo 3	Tecido Nervoso	19
Capítulo 4	Anatomia Macroscópica da Medula Espinhal e seus Envoltórios	37
Capítulo 5	Anatomia Macroscópica do Tronco Encefálico e do Cerebelo	45
Capítulo 6	Anatomia Macroscópica do Diencefalo	53
Capítulo 7	Anatomia Macroscópica do Telencefalo	57
Capítulo 8	Meninges – Liquor	71
Capítulo 9	Vascularização do Sistema Nervoso Central e Barreiras Encefálicas	83
Capítulo 10	Nervos em Geral – Terminações Nervosas – Nervos Espinhais	95
Capítulo 11	Nervos Cranianos	113
Capítulo 12	Sistema Nervoso Autônomo: Aspectos Gerais	123
Capítulo 13	Sistema Nervoso Autônomo: Anatomia do Simpático, Parassimpático e dos Plexos Viscerais	131
Capítulo 14	Estrutura da Medula Espinhal	143
Capítulo 15	Estrutura do Bulbo	155
Capítulo 16	Estrutura da Ponte	163
Capítulo 17	Estrutura do Mesencefalo	169

Capítulo 18	Núcleos dos Nervos Cranianos – Alguns Reflexos Integrados no Tronco Encefálico.....	175
Capítulo 19	Considerações Anatomoclínicas sobre a Medula e o Tronco Encefálico.....	185
Capítulo 20	Formação Reticular. Sistemas Modulatórios de Projeção Difusa.....	195
Capítulo 21	Estrutura e Funções do Cerebelo.....	205
Capítulo 22	Estrutura e Funções do Hipotálamo.....	217
Capítulo 23	Estrutura e Funções do Tálamo, Subtálamo e Epitálamo.....	227
Capítulo 24	Estrutura e Funções dos Núcleos da Base.....	235
Capítulo 25	Estrutura da Substância Branca e do Córtex Cerebral.....	241
Capítulo 26	Anatomia Funcional do Córtex Cerebral.....	249
Capítulo 27	Áreas Encefálicas Relacionadas com as Emoções, Sistema Límbico.....	261
Capítulo 28	Áreas Encefálicas Relacionadas com a Memória.....	269
Capítulo 29	Grandes Vias Aferentes.....	275
Capítulo 30	Grandes Vias Eferentes.....	297
Capítulo 31	Neuroimagem.....	307
Capítulo 32	Atlas de Seções do Cérebro.....	313
	Relação dos Livros Utilizados.....	325
	Índice Remissivo.....	327

Alguns Aspectos da Filogênese do Sistema Nervoso

1.0 FILOGÊNESE DO SISTEMA NERVOSO — ORIGEM DE ALGUNS REFLEXOS

Os seres vivos, mesmo os mais primitivos, devem continuamente se ajustar ao meio ambiente para sobreviver. Para isso, três propriedades do protoplasma são especialmente importantes: *irritabilidade*, *condutibilidade* e *contratibilidade*. A irritabilidade, ou propriedade de ser sensível a um estímulo, permite a uma célula detectar as modificações do meio ambiente. Sabemos que uma célula é sensível a um estímulo quando ela reage a ele, por exemplo, dando origem a um impulso que é conduzido através do protoplasma (condutibilidade), determinando uma resposta em outra parte da célula. Esta resposta pode se manifestar por um encurtamento da célula (contratibilidade), visando fugir de um estímulo nocivo. Um organismo unicelular, como a ameba, apresenta todas as propriedades de protoplasma, inclusive as três propriedades acima mencionadas. Assim, quando tocamos uma ameba com a agulha de um micromanipulador, vemos que lentamente ela se afasta do ponto onde foi tocada. Ela é sensível e conduz informações sobre o estímulo a outras partes da célula, determinando retração de um lado e emissão de pseudópodes do outro. Tendo todas as propriedades do protoplasma, uma célula como a ameba não se especializou em nenhuma delas e suas reações são muito rudimentares. Em seres um pouco mais complicados como as esponjas (filo *Porifera*), vamos encontrar células em que uma parte do citoplasma se especializou para a contração e outra, situada na superfície, desenvolveu as propriedades da

irritabilidade e da condutibilidade (Figura 1.1). Estas células musculares primitivas são encontrados no epitélio que reveste os orifícios que permitem a penetração da água no interior das esponjas. Substâncias irritantes colocadas na água são detectadas por estas células, que se contraem, fechando os orifícios.

Com o aparecimento de metazoários mais complicados, as células musculares passaram a ocupar posição mais interna, perdendo o contato direto com o meio externo. Surgiram, então, na superfície, células que se diferenciaram para receber os estímulos do meio ambiente, transmitindo-os às células musculares subjacentes. Estas células especializadas em irritabilidade (ou excitabilidade) e condutibilidade foram os primeiros *neurônios*, que provavelmente surgiram nos celenterados. Assim, no tentáculo de uma anêmona do mar (Figura 1.2), existem células nervosas unipolares, ou seja, com um só prolongamento denominado axônio, o qual faz contato com células musculares situadas mais internamente. Na extremidade destas células nervosas loca-

Célula muscular primitiva



FIGURA 1.1 Célula muscular primitiva de uma esponja



FIGURA 1.2 Esquema de um dispositivo neuromuscular no tentáculo de um celenterado.

lizadas na superfície, desenvolveu-se uma formação especial denominada *receptor*. O receptor transforma vários tipos de estímulos físicos ou químicos em impulsos nervosos, que podem, então, ser transmitidos ao *efetador*, músculo ou glândula.

No decorrer da evolução, apareceram receptores muito complexos para os estímulos mais variados. O dispositivo neuromuscular do tentáculo da anêmona do mar permite respostas apenas locais, no caso, relacionadas com deslocamento de partículas de alimento em direção à boca do animal. Em outras partes do corpo dos celenterados, existe uma rede de fibras nervosas, formadas sobretudo por ramificações dos neurônios da superfície, permitindo difusão dos impulsos nervosos em várias direções. Este tipo de sistema nervoso difuso foi substituído nos platelmintos e anelídeos por um sistema nervoso mais avançado, no qual os elementos nervosos tendem a se agrupar em um *sistema nervoso central* (centralização do sistema nervoso). Nos anelídeos, como a minhoca, o sistema nervoso é segmentado, sendo formado por um par de gânglios cerebroides e uma série de gânglios unidos por uma corda ventral, correspondendo aos segmentos do animal. O estudo do arranjo dos neurônios em um destes segmentos mostra dispositivos nervosos bem mais complexos do que os já estudados nos celenterados. No epitélio da superfície do animal, há neurônios que, por meio do seu axônio, estão ligados a outros neurônios cujos corpos encontram-se em um gânglio do sistema nervoso central. Estes, por sua vez, possuem um axônio que faz conexão com os músculos (Figura 1.3). Os neurônios situados na superfície são especializados em receber os estímulos e conduzir os impulsos no sistema nervoso central. Por isto são denominados *neurônios sensitivos* ou *neurônios aferentes*. Os neurônios situados no gânglio e especializados na condução do impulso do sistema nervoso central

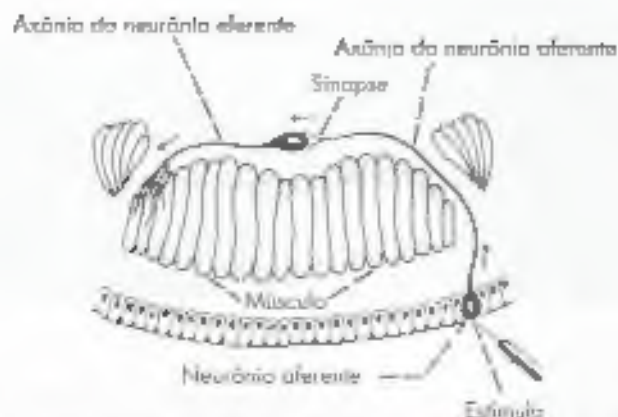


FIGURA 1.3 Esquema de um arco reflexo simples em um segmento de anelídeo.

até o efetador, no caso, o músculo, denominam-se *neurônios motores* ou *eferentes*.

Os termos *aferente* e *eferente*, que aparecem pela primeira vez, serão largamente usados e devem, pois, ser conceituados. São *aferentes* os neurônios, fibras ou feixes de fibras que trazem impulsos a uma determinada área do sistema nervoso, e *eferentes* os que levam impulsos desta área. Portanto, *aferente* se refere ao que entra, e *eferente* ao que sai de uma determinada área do sistema nervoso. Assim, neurônios, cujos corpos estão no cérebro e terminam no cerebelo, são *eferentes* do cérebro e *aferentes* ao cerebelo. Deve-se, pois, sempre especificar o órgão ou a área do sistema nervoso em relação à qual os termos são empregados. Quando isto não é feito, entende-se que os termos foram empregados em relação ao sistema nervoso central, como nos dois neurônios da minhoca acima descritos.

A conexão do neurônio sensitivo com o neurônio motor, no exemplo acima, se faz através de uma *sinapse* localizada no gânglio. Temos, assim, em um segmento de minhoca, os elementos básicos de um *arco reflexo simples*, ou seja, um neurônio aferente com seu receptor, um centro, no caso o gânglio, onde ocorre a sinapse, e um neurônio eferente que se liga ao efetador, no caso os músculos. Tal dispositivo permite à minhoca contrair a musculatura do segmento por estímulo no próprio segmento, o que pode ser útil para evitar determinados estímulos nocivos. Este *arco reflexo* é *intrasegmentar*, visto que a conexão entre o neurônio aferente e o eferente envolve apenas um segmento. Deveríamos considerar, entretanto, que a minhoca é um animal segmentado e que, às vezes, para que ela possa evitar um estímulo nocivo aplicado em um segmento, pode ser necessário que a resposta se faça em outros segmentos. Existe, pois, no sistema nervoso deste animal, um terceiro tipo de neurônio, denominado *neurônio de*

associação (ou *intermuncial*), que faz a associação de um segmento com outro, conforme indicado na **Figura 1.4**. Assim, o estímulo aplicado em um segmento da origem a um impulso, que é conduzido pelo neurônio sensitivo ao centro (gânglio). O axônio deste neurônio faz sinapse com o neurônio de associação, também localizado no gânglio cujo axônio, passando pela corda ventral do animal, estabelece sinapse com o neurônio motor do segmento vizinho. Deste modo, o estímulo se inicia em um segmento e a resposta se faz em outro. Temos um *arco reflexo intersegmentar*, pois envolve mais de um segmento e é um pouco mais complicado que o anterior, uma vez que envolve duas sinapses e três neurônios, sensitivo, motor e de associação. A cor-

da ventral de um anelídeo é percorrida por grande número de axônios de neurônios de associação que ligam segmentos do animal, por vezes distantes.

2.0 ALGUNS REFLEXOS DA MEDULA ESPINHAL DOS VERTEBRADOS

O conhecimento das conexões dos neurônios no sistema nervoso da minhoca nos permite entender algumas das conexões da medula espinhal dos vertebrados, inclusive do homem. Também aí vamos encontrar arcos reflexos simples, semelhantes aos que vimos na minhoca. Temos um exemplo no reflexo patelar (**Figura 1.5**), frequentemente testado pelos neurologistas. Quando o neurologista bate com seu martelo no joelho de um paciente, a perna se projeta para frente. O martelo produz estiramento da tendão que acaba por estimular receptores no músculo quadríceps, dando origem a impulsos nervosos que seguem pelo neurônio sensitivo. O prolongamento central destes neurônios penetra na medula e termina fazendo sinapse com neurônios motores aí situados. O impulso sai pelo axônio do neurônio motor e volta ao membro inferior, onde estimula as fibras do músculo quadríceps, fazendo com que a perna se projete para frente. Na medula espinhal dos vertebrados existe uma segmentação, embora não tão nítida como na corda ventral dos anelídeos. Esta segmentação é evidenciada pela conexão dos vários pares de nervos espinais. Existem reflexos na medula dos vertebrados nos quais a parte aferente do arco reflexo se liga à

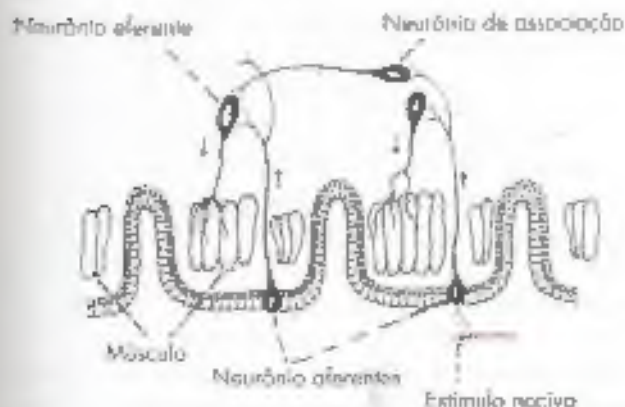


FIGURA 1.4 Esquema de parte de um animal segmentado, mostrando um arco reflexo intersegmentar

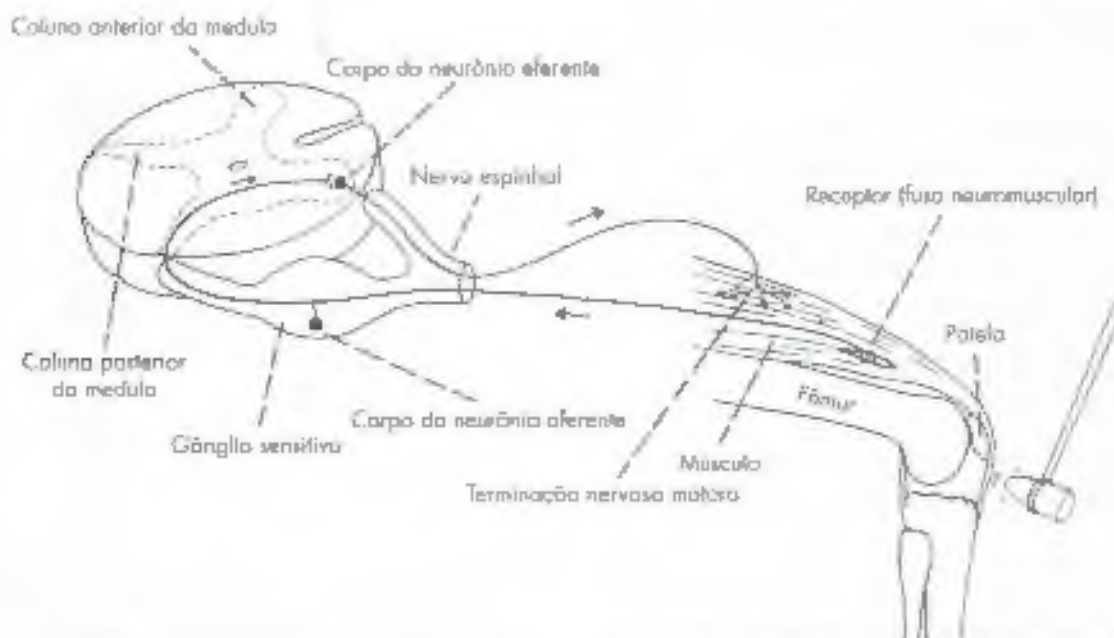


FIGURA 1.5 Esquema de um arco reflexo simples no homem: reflexo patelar.

parte eferente no mesmo segmento ou em segmentos adjacentes.¹ Estes reflexos são considerados intrasegmentares, sendo um exemplo o reflexo patelar. Entretanto, grande número de reflexos medulares são intersegmentares, ou seja, o impulso aferente chega à medula em um segmento e a resposta eferente se origina em segmentos às vezes muito distantes, localizados acima ou abaixo. Na composição destes arcos reflexos há neurônios de associação que, na minhoca, associam níveis diferentes dentro do sistema nervoso. Um exemplo clássico de reflexo intersegmentar é o chamado "reflexo de coçar" do cão. Em um cão previamente submetido a uma secção da medula cervical para se eliminar a interferência do encéfalo, estimulasse a pele da parte dorsal do tórax puxando-se ligeiramente um pelo. Observa-se que a pata posterior do mesmo lado inicia uma série de movimentos rítmicos semelhantes aos que o animal executa quando coça, por exemplo, a local onde é picado por uma pulga. Sabe-se que este arco reflexo envolve os seguintes elementos: a) neurônios sensitivos ligando a pele ao segmento correspondente da parte torácica da medula espinal; b) neurônios de associação com um longo axônio descendente ligando esta parte da medula espinal aos segmentos que dão origem aos nervos para a pata posterior; c) neurônios motores para os músculos da pata posterior.

3.0 EVOLUÇÃO DOS TRÊS NEURÔNIOS FUNDAMENTAIS DO SISTEMA NERVOSO

Vimos como apareceram durante a filogênese os três neurônios fundamentais já presentes nos anelídeos, ou seja, o neurônio aferente (ou sensitivo), o neurônio eferente (ou motor) e o neurônio de associação. Todos os neurônios existentes no sistema nervoso do homem, embora recebendo nomes diferentes e variando em diferentes setores do sistema nervoso central, podem, em última análise, ser classificados em um destes três tipos fundamentais. Vejamos algumas modificações sofridas por estes três neurônios durante a evolução.

3.1 NEURÔNIO AFERENTE (OU SENSITIVO)

Surgiu na filogênese com a função de levar ao sistema nervoso central informações sobre as modifica-

ções ocorridas no meio externo, estando inicialmente em relação com a superfície do animal. O aparecimento de metazóários mais complexos, com várias camadas celulares, trouxe como consequência a formação de um *meio interno*. Em virtude disso, alguns neurônios aferentes passaram a levar ao sistema nervoso informações sobre as modificações deste meio interno.

Muito interessantes foram as mudanças na posição do corpo do neurônio sensitivo ocorridas durante a evolução (Figura 1.6). Em alguns anelídeos, este corpo está localizado no epitélio de revestimento, portanto, em contato com o meio externo, e o neurônio sensitivo é unipolar. Nos moluscos, existem neurônios sensitivos cujos corpos estão situados no interior do animal, mantendo um prolongamento na superfície. O neurônio sensitivo é bipolar. Já nos vertebrados, a quase totalidade dos neurônios aferentes tem seus corpos em gânglios sensitivos situados junto ao sistema nervoso central, sem, entretanto, penetrar nele. Tivemos, assim, durante a filogênese, uma tendência de centralização do corpo do neurônio sensitivo. Esta tendência provavelmente resultou da seleção natural, já que a posição do corpo de um neurônio na superfície não é vantajosa. Ele fica mais sujeito a lesões e, ao contrário dos axônios, que podem se regenerar, as lesões do corpo de um neurônio são irreversíveis. Em relação com a extremidade periférica dos neurônios sensitivos, surgiram estruturas às vezes muito elaboradas, os receptores, capazes de transformar os vários tipos de estímulos físicos ou químicos em impulsos nervosos, os quais são conduzidos ao sistema nervoso central pelo neurônio sensitivo.

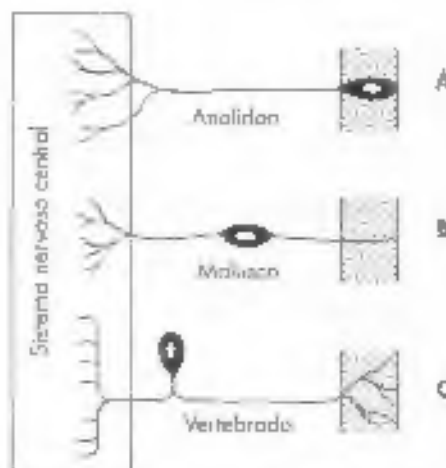


FIGURA 1.6 Esquema mostrando as modificações na posição do corpo do neurônio sensitivo durante a evolução: (A) corpo na superfície; (B) corpo entre a superfície e o sistema nervoso central; (C) corpo próximo ao sistema nervoso central.

¹ Na realidade é possível que arcos reflexos rigorosamente intrasegmentares não existam nos mamíferos. Assim, verificou-se no gato que a menor porção de medula espinal que se pode isolar, mantendo-se sua atividade reflexa, contém dois ou três segmentos.

3.2 NEURÔNIO EFERENTE (OU MOTOR)

A função do neurônio eferente ou motor é conduzir o impulso nervoso ao órgão efetor que, nos mamíferos, é um músculo ou uma glândula. O impulso eferente determina, assim, uma contração ou uma secreção. O corpo do neurônio eferente surgiu dentro do sistema nervoso central e a maioria deles permaneceu nesta posição durante toda a evolução. Contudo, os neurônios eferentes que innervam os músculos lisos, músculos cardíacos ou glândulas têm seus corpos fora do sistema nervoso central, em estruturas que são os gânglios viscerais. Estes neurônios pertencem ao sistema nervoso autônomo e serão estudados com o nome de neurônios pós-ganglionares. Já os neurônios eferentes que innervam músculos estriados esqueléticos, têm seu corpo sempre dentro do sistema nervoso central e são, por exemplo, os neurônios motores situados no corno anterior da medula espinal.

3.3 NEURÔNIOS DE ASSOCIAÇÃO

O aparecimento dos neurônios de associação trouxe considerável aumento do número de sinapses, aumentando a complexidade do sistema nervoso e permitindo a realização de padrões de comportamento cada vez mais elaborados. O corpo do neurônio de associação permaneceu sempre dentro do sistema nervoso central e seu número aumentou muito durante a evolução. Este aumento foi maior na extre-

midade anterior dos animais. A extremidade anterior de uma minhoca, ou mesmo de animais mais evoluídos, é aquela que primeiro entra em contato com as mudanças do ambiente, quando o animal se desloca.² Esta extremidade se especializou para exploração do ambiente e alimentação, desenvolvendo um aparelho bucal e órgãos de sentido mais complexos, como olhos, quívidos, antenas etc. Paralelamente houve, nesta extremidade, uma concentração de neurônios de associação, dando origem aos inúmeros tipos de gânglios cerebroides dos invertebrados ou ao encéfalo dos vertebrados. O encéfalo aumentou consideravelmente durante a filogênese dos vertebrados (*encefalização*), atingindo o máximo de desenvolvimento no encéfalo humano. Os neurônios de associação constituem a grande maioria dos neurônios existentes no sistema nervoso central dos vertebrados, e recebem vários nomes. Alguns têm axônios longos e fazem conexões com neurônios situados em áreas distantes. Outros possuem axônios curtos e ligam-se apenas com neurônios vizinhos. Estes são chamados neurônios *intermediários* ou *interneurônios*. Em relação com os neurônios de associação localizados no encéfalo, surgiram as funções psíquicas superiores. Chegamos, assim, ao ápice da evolução do sistema nervoso, que é o cérebro do homem, com cerca de 86 bilhões de neurônios,³ e a estrutura mais complexa do universo biológico conhecida. Entre o sistema nervoso da esponja e o do homem decorreram 600 milhões de anos.

2 A única exceção é o homem, que é rigorosamente bípede e tem o corpo em posição vertical.

3 Baseado em Hericoviano-Houzel, 5: - 2009. The human brain in numbers: a linearly scaled-up primate brain. *Human Neuroscience* 2(1): 1-11.

Embriologia, Divisões e Organização Geral do Sistema Nervoso

A - EMBRIOLOGIA

1.0 INTRODUÇÃO

O estudo do desenvolvimento embrionário (organogênese) do sistema nervoso é importante, uma vez que permite entender muitos aspectos de sua anatomia. Diversos termos largamente usados para denominar partes do encéfalo do adulto baseiam-se na embriologia. No estudo da embriologia do sistema nervoso, trataremos sobretudo daqueles aspectos que interessam à compreensão da disposição anatômica do sistema nervoso do adulto e das malformações que podem ocorrer em recém-nascidos.

2.0 DESENVOLVIMENTO DO SISTEMA NERVOSO

Vimos que, durante a evolução, os primeiros neurônios surgiram na superfície externa dos organismos, fato este significativo, tendo em vista a função primordial do sistema nervoso de relacionar o animal com o ambiente. Dos três folhetos embrionários, é o ectoderma aquele que está em contato com o meio externo e é deste folheto que se origina o sistema nervoso. O primeiro indicio de formação do sistema nervoso consiste em um espessamento do ectoderma, situado acima da notocorda, formando a chamada *placa neural* por volta do 20º dia de gestação (Figura 2.1 A). Sabe-se que, para a formação desta placa e a subsequente formação e desenvolvimento do tubo neural, tem importante papel a ação indutora da notocorda. Notocordas implantadas

na parede abdominal de embriões de anfíbios induzem aí a formação de tubo neural. A notocorda se degenera quase completamente, persistindo uma pequena parte que forma o núcleo pulposo das vértebras.

A placa neural cresce progressivamente, torna-se mais espessa e adquire um sulco longitudinal denominado *sulco neural* (Figura 2.1 B), que se aprofunda para formar a *goteira neural* (Figura 2.1 C). Os lábios da goteira neural se fundem para formar o tubo neural (Figura 2.1 D). O ectoderma, não diferenciado, então se fecha sobre o *tubo neural*, isolando-o, assim, do meio externo. No ponto em que este ectoderma encontra os lábios da goteira neural, desenvolvem-se células que formam de cada lado uma lâmina longitudinal denominada *crista neural*, situada dorsolateralmente ao tubo neural (Figura 2.1). O tubo neural dá origem a elementos do sistema nervoso central, ao passo que a crista dá origem a elementos do sistema nervoso periférico, além de elementos não pertencentes ao sistema nervoso. A seguir, estudaremos as modificações que estas duas formações sofrem durante o desenvolvimento.

2.1 CRISTA NEURAL

Logo após sua formação, as cristas neurais são contínuas no sentido craniocaudal (Figura 2.1 C). Rapidamente, entretanto, elas se dividem, dando origem a diversos fragmentos que vão formar os gânglios espinhais, situados na raiz dorsal dos nervos espinhais (Figura 2.1 D). Neles se diferenciam os neurônios

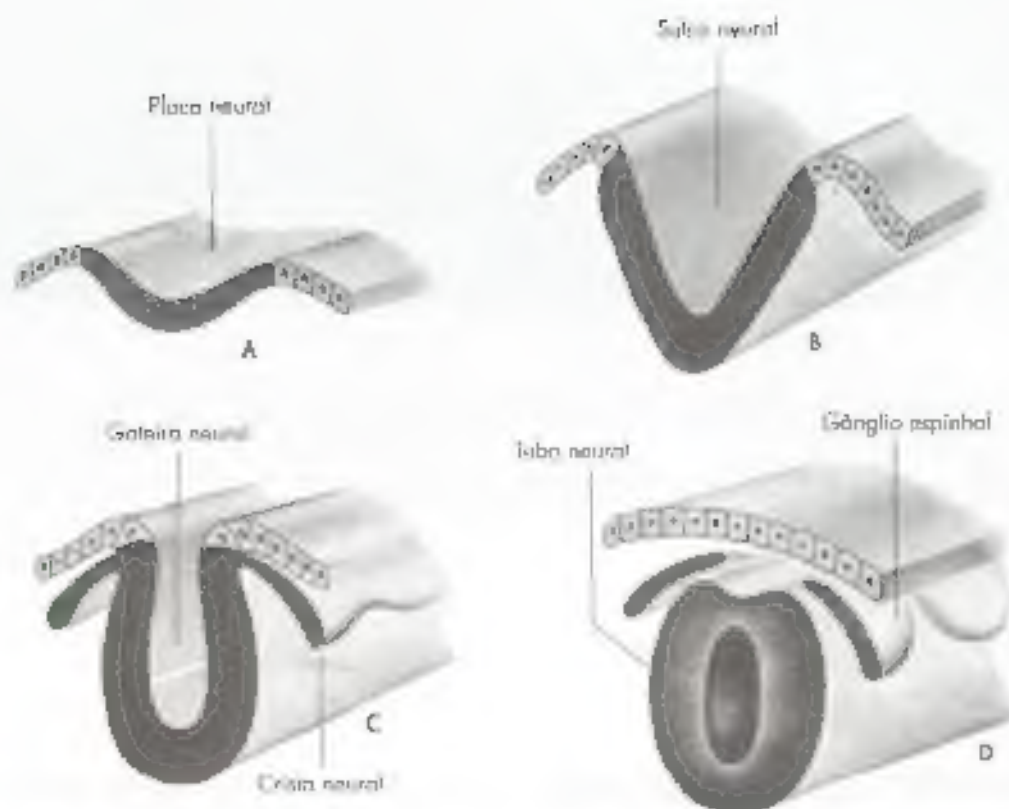


FIGURA 2.1 Formação do tubo neural e da crista neural.

sensitivos, pseudounipolares, cujos prolongamentos centrais se ligam ao tubo neural, enquanto os prolongamentos periféricos se ligam aos dermatômeros dos somitos. Várias células da crista neural migram e vão dar origem a células em tecidos situados longe do sistema nervoso central. Os elementos derivados da crista neural são os seguintes: gânglios sensitivos; gânglios do sistema nervoso autônomo (viscerais); medula da glândula suprarenal; melanócitos; células de Schwann; anfócitos; odontoblastos. Sabe-se hoje que as meninges, dura-máter e aracnoide também são derivadas da crista nervosa.

2.2 TUBO NEURAL

O fechamento da goleira neural e, concomitantemente, a fusão do ectoderma não diferenciado é um processo que se inicia no meio da goleira neural e é mais lento em suas extremidades. Assim, em uma determinada idade, temos tubo neural no meio do embrião e goleira nas extremidades (Figura 2.2). Mesmo em fases mais adiantadas, permanecem nas extremidades cranial e caudal do embrião dois pequenos orifícios que são denominados, respectivamente, *neurôpore cranial* e *neurôpore caudal*. Estas são as últimas partes do sistema nervoso a se fechar.



FIGURA 2.2 Vista dorsal de um embrião humano de 22 mm, mostrando a fechamento do tubo neural.

2.2.1 Paredes do tubo neural

O crescimento das paredes do tubo neural e a diferenciação de células nesta parede não são uniformes, dando origem às seguintes formações (Figura 2.3).

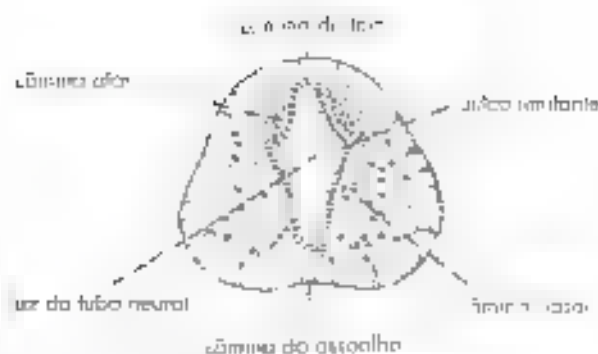


FIGURA 2.3 Seção transversal do tubo neural

- a) duas lâminas alares.
- b) duas lâminas basais.
- c) uma lâmina do assoalho.
- d) uma junção do tecto.

Separado de cada lado, as lâminas alares das âns nas bases, há a chamada *sulco limitante*. Das lâminas alares e basais derivam neurónios e grupos de neurónios nucleares ligados, respectivamente, à sensibilidade e à motricidade, situados na medula e no tronco encefálico.

A lâmina do tecto, em algumas áreas do sistema nervoso, permanece muito fina e dá origem ao epéndima da *tela coriácea* e dos *plexos coriáceos*, que serão estudados à propensão dos ventrículos encefálicos. A lâmina do assoalho, em algumas áreas, permanece no adulto formando um sulco, como o sulco mediano do assoalho do IV ventrículo (Figura 5.2).

2.2.2 Dilatações do tubo neural

Desde o início de sua formação, o eixo do tubo neural não é umiforme. A parte cranial, que dá origem ao encefalo, de uma o torna-se dilatada e constitui o *encefalo primitivo* ou *anquecefalo*. A parte caudal, que dá origem à medula do adulto, permanece com o eixo uniforme e constitui a *medula primitiva* do embrião.

No anquecefalo, desenvolvem-se inicialmente três dilatações, que são as *vesículas encefálicas primitivas*, denominadas *protencefalo*, *mesencefalo* e *rombencefalo*. Com a subsequente desenvolvimento do embrião, o protencefalo dá origem a duas vesículas: *telencefalo* e *diencefalo*. O mesencefalo não se modifica, e o rombencefalo origina o *metencefalo* e o *mielocelato*. Estas modificações são mostradas nas Figuras 2.4 e 2.5 e esquematizadas na chave que se segue.

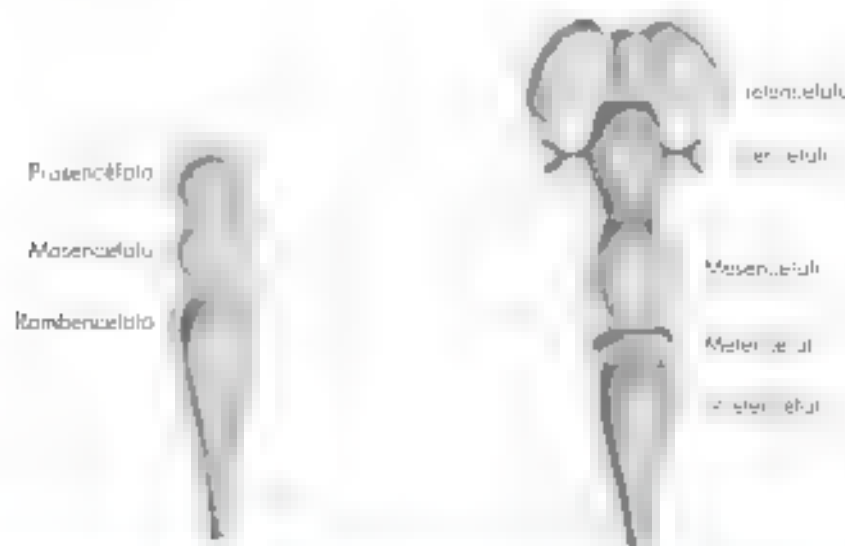
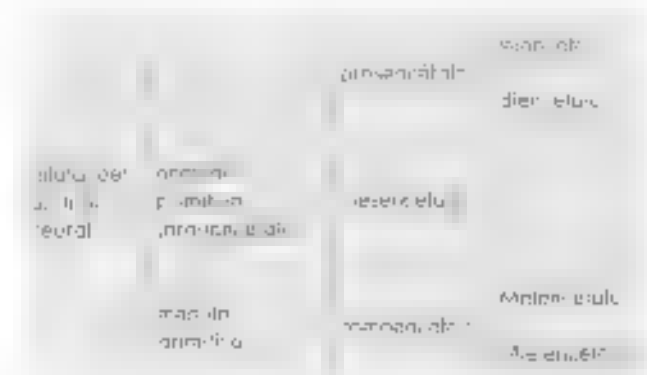


FIGURA 2.4 Seções longitudinais do encefalo primitivo, passando do eixo de três vesículas para o de cinco ventrículos.

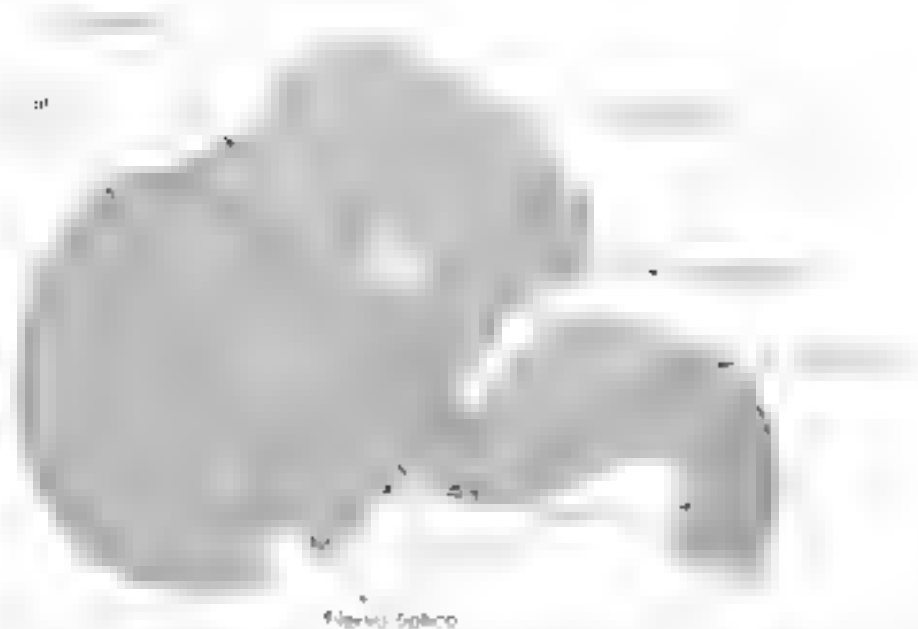


FIGURA 2.5 Vista lateral da embrião de primata humano, de 50 mm

O diencefalo compreende uma parte mediana na qual se destacam duas porções laterais, as *vesículas telencefálicas laterais* (Figura 2.4). A parte mediana é fechada anteriormente por uma lamina que constitui a porção mais cranial do sistema nervoso e se denomina *lamina terminal*. As vesículas telencefálicas laterais crescem muito para formar os hemisférios cerebrais e escondem quase completamente a parte mediana e o diencefalo (Figura 2.5). O estudo das derivadas das vesículas primordiais será feito mais adiante.

2.2.3 Cavidades do tubo neural

A luz do tubo neural permanece no sistema nervoso do adulto, sobrando, em algumas partes, várias modalidades (Figura 9.5). A luz da medula primitiva forma, no adulto, o *canal central da medula* ou *canal do espinhaco*, que no homem é muito estreito e parcialmente obliterado. A cavidade dilatada de rombencefalo forma o *III ventrículo*. As cavidades do diencefalo e da parte mediana do telencefalo formam o *III ventrículo*. A luz do mesencefalo permanece estreita e constitui o *aqueduto cerebral* que une o III e o V ventrículos. A luz das vesículas telencefálicas forma a *camara*, de cada lado, os *ventrículos laterais*, unidos no *III ventrículo* pelos dois *forames interventriculares*. Todas estas cavidades são revestidas por um epitélio cuboidal, denominado *ependima* e, com exceção do canal central da medula, contém o denominado *liquor cerebral* ou *liquor*.

3.0 DIFERENCIAÇÃO E ORGANIZAÇÃO NEURONAL

No embrião de quatro meses, as principais estruturas anatómicas já estão formadas. Entretanto, o córtex cerebral e cerebelar é liso. Os gomos e sulcos são formados em razão da alta taxa de expansão da superfície cortical. O córtex cerebral humano mede cerca de 1,5 m² em área e deve dobrar-se para caber na cavidade craniana.

Conhecimento das principais transformações morfológicas do Sistema Nervoso Central (SNC) durante o desenvolvimento, vamos estudar as etapas dos processos de diferenciação e organização de acordo com elas:

- Proliferação neuronal
- Migração neuronal
- Diferenciação neuronal
- Sinaptogênese e formação de circuitos
- Mielinização
- Eliminação programada de neurônios e sinapses

3.1 Proliferação e migração neuronal

A proliferação neuronal se intensifica após a formação do tubo neural e ocorre paralelamente às transformações anatómicas. A partir de certo momento, as células precursoras do neurônio passam a se dividir de forma assimétrica, formando outra célula precursora e um neurônio jovem, que inicia, então, o processo de mi-

gração da região proliferativa periventricular para a região mais externa, para formar o córtex cerebral e suas camadas (Figura 2.6).

A migração é um processo complexo. Previamente, na superfície ventricular da parede do tubo neural existe uma lâmina de células justapostas da glia, cujos prolongamentos estendem-se da superfície ventricular até a superfície externa. Estas células são chamadas de glia radial, precursoras dos astrócitos. Os neurônios migram aderidos a prolongamentos da glia radial, entre os quais existem crânios ao longo dos quais deslizam os neurônios migrantes. Os neurônios migrantes de cada camada param após ultrapassar a camada antecedente. Sinais moleculares secretados pelos neurônios já emigrados determinam o momento de parada.

3.2 DIFERENCIAÇÃO NEURONAL

Após a migração, os neurônios jovens adquirem as características morfológicas e bioquímicas próprias da função que irão exercer. Começam a emitir seu axônio que tem que alcançar seu alvo às vezes em locais distantes e aí estabelecer sinapses. A diferenciação em um ou outro tipo de neurônio depende da secreção de fatores por determinados grupos de neurônios que irão influenciar outros grupos a expressar determinados genes e desligar outros. Fatores indutores, ativando genes diferentes em diversos níveis, aos poucos vão tornando diferentes as células que inicialmente eram iguais.

Os axônios têm que encontrar o seu alvo correto para poder exercer sua função. Por exemplo, os neurônios motores situados na área motora do córtex cerebral referem-se à flexão do braço, tem que descer por toda a medula e fazer sinapse com o motoneurônio espinhal que innerva o músculo responsável por esta função. Isso só ocorre com todas as funções cerebrais e os trilhões de contatos sinápticos existentes que tem que encontrar o alvo correto. A extremidade do axônio, chamada de cone de crescimento e especializada em "tatear o ambiente" e conduzir o axônio até o alvo correto, por meio do reconhecimento de pistas químicas presentes no ambiente neural e que irão atraí-lo ou repeli-lo. Ao chegar próximo a região alvo, a extremidade do axônio ramifica-se e começa a sinaptogênese. Assim, axônios de bilhões de neurônios devem encontrar seu alvo correto, o que resultará nos trilhões de sinapses envolvidas nas mais diversas funções cerebrais.

3.3 MORTE NEURONAL PROGRAMADA E ELIMINAÇÃO DE SINAPSES

Em duas etapas da embriogênese descritas até o momento acabamos resultando em um número maior de

neurônios e sinapses do que caracteriza o ser humano após o nascimento. Ocorre, então, uma morte neuronal programada, que é regulada pela quantidade de tecido-alvo presente. O tecido-alvo é também os diferentes fatores que produzem uma série de fatores neurotróficos que são captados pelos neurônios. Ativando sobre o DNA neuronal, os fatores neurotróficos bloqueiam um processo alvo de morte celular por apoptose (o próprio neurônio secreta substâncias cuja função é matar a si próprio). Os erros neurônios podem se projetar para o mesmo

tecido-alvo. Quando a quantidade suficiente de fatores tróficos sobrevém, enquanto os demais entram em apoptose e morrem. Ocorre também a eliminação de sinapses não utilizadas ou produzidas em excesso. Em caso de lesões, neurônios que normalmente morreriam podem ser salvados para recuperá-las. Portanto, esta reserva neuronal e de sinapses determina o que é conhecido como plasticidade neuronal, existente em crianças, e que vai diminuindo com a idade, tendo em vista que cada função cerebral passou o seu período crítico. É em razão da plasticidade que, quanto mais nova a criança, melhor o prognóstico em termos de recuperação de lesões. É também por isso que crianças têm maior facilidade de aprendizagem.

O cérebro está em constante transformação. Novas sinapses estão continuamente sendo formadas. Estudos recentes demonstraram que o cérebro continua crescendo até o início da puberdade. Este crescimento não se deve ao aumento do número de neurônios e sim do número de sinapses. A partir daí começa um processo de eliminação de sinapses desnecessárias e não utilizadas em um processo de refinamento funcional, tendo em vista que cada região tem um período de máximo crescimento e posterior eliminação de sinapses responsáveis pelas funções psíquicas superiores.

3.4 MIELINIZAÇÃO

O processo de mielinização é considerado o fim da maturação ontogenética do sistema nervoso e será descrito no próximo capítulo. Ele se completa em épocas diferentes e em áreas diferentes do sistema nervoso central. A última região a concluir este processo é o córtex da região anterior do lobo frontal do cérebro (área pre-frontal), responsável pelas funções psicológicas

1 O primeiro fator neurotrófico isolado foi o NGF (nervous growth factor) pela neurocientista italiana Rita Levi-Montalcini a partir de tumores e de veneno de cobra, em 1956. A criança recebeu o prêmio Nobel em 1986 pela descoberta. A partir daí, várias outras neurotrofinas foram descobertas.

superiores. Ela cresce até os 18, 17 anos, quando inicia o processo de emigração de sinapses. O processo de mielinização na ímbo frontal só está concluído próximo aos 30 anos. Ou seja, a maturidade do cérebro ocorre bem mais tarde que a maturidade legal!

4.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCÉLICAS

O período fetal é importantíssimo para a formação e desenvolvimento do sistema nervoso central. Fatores externos e intra-substâncias teratogênicas, irradiação, alguns medicamentos, álcool, drogas e infec-

ções congênitas podem atuar diretamente as diversas etapas deste desenvolvimento. Quando ocorrem no primeiro trimestre de gestação podem afetar a proliferação neuronal, resultando na redução do número de neurônios e microcefalia. No segundo ou terceiro trimestres podem interferir na fase de organização neuronal, redução do número de sinapses e ocasionar quadros de atraso no desenvolvimento neuropsicomotor e até de demência.

A destruição isquêmica ou nos primeiros anos de vida da criança, agravada pela falta de estímulos do

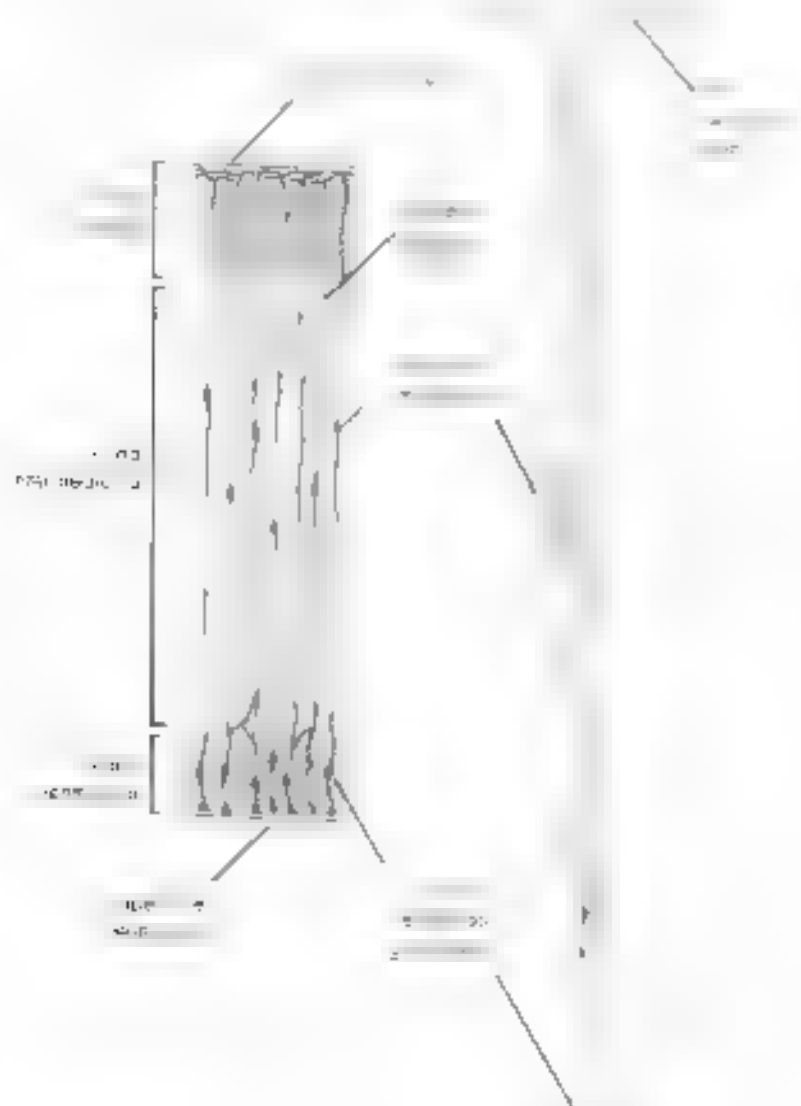


FIGURA 2.6 Desenvolvimento do sistema nervoso central. A seta indica a zona cortical e a seta indica a zona subcortical.

ambiente pode interferir de maneira direta no processo de migração. Esta etapa está diretamente relacionada à aquisição de habilidades e ao desenvolvimento neuromuscular normal da criança, com atrasos.

4.1 DEFEITOS DE FECHAMENTO

O fechamento da gutta neural, neurão e uma etapa importante para o desenvolvimento do sistema nervoso, e ocorre muito cedo, mesmo na gestação (22 dias). Os defeitos de fechamento do tubo neural são relativamente comuns, ocasionando defeitos congênitos, ocasionando a morte fetal.

Na espinha bífida, a medula não se fecha normalmente. A porção da vértebra no encalço não é fechada. Este defeito é frequentemente assintomático. Nas formas graves, há paralisia e incontinência.

As raízes nervosas e os nervos periféricos podem ser afetados. A gravidade da lesão depende do nível e extensão da lesão. Podem ocorrer o espasmo, a paraplegia e o fechamento da pia-máter.

Na hidrocefalia, há aumento da produção de líquido cefalorraquidiano. Caracteriza-se pelo aumento da pressão intracraniana e do tamanho do cérebro. O líquido cefalorraquidiano pode acumular-se no ventrículo lateral do cérebro, formando o quisto do tubo neural.

4.2 DISTÚRBIOS DE MIGRAÇÃO NEURONAL

Os defeitos de migração neuronal são causados por defeitos de migração dos neurônios. Isso gera grupos de neurônios ectópicos (Figura 2.7). Os defeitos de migração tendem a ser de difícil controle clínico, exigindo recursos terapêuticos também (capítulo 3, item 5.4).

B - DIVISÕES DO SISTEMA NERVOSO

O sistema nervoso é dividido em central e periférico, com base na localização anatômica. O sistema nervoso central é formado pelo cérebro, tronco encefálico e medula espinhal. O sistema nervoso periférico é formado pelos nervos cranianos, nervos espinais e nervos periféricos. A divisão do sistema nervoso com base em critérios anatômicos é baseada na localização anatômica e encontra-se em (Figura 2.7).

1.0 DIVISÃO DO SISTEMA NERVOSO COM BASE EM CRITÉRIOS ANATÔMICOS

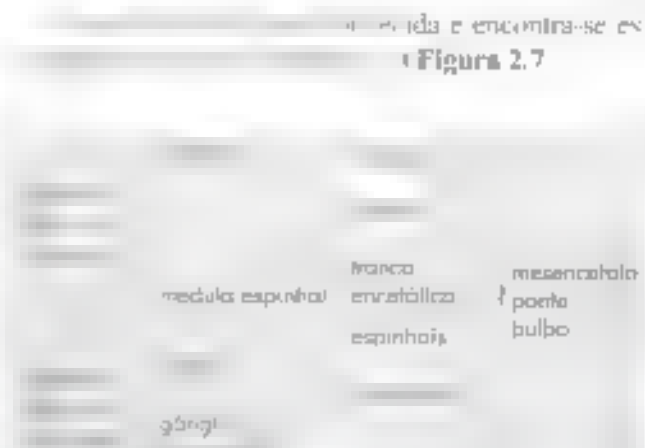


FIGURA 2.7 Divisão do sistema nervoso com base em critérios anatômicos. A imagem mostra a divisão do sistema nervoso em central e periférico, com o sistema nervoso central subdividido em cérebro, tronco encefálico e medula espinhal, e o sistema nervoso periférico subdividido em nervos cranianos, nervos espinais e nervos periféricos. A divisão é baseada na localização anatômica e encontra-se em (Figura 2.7).

Figura 28

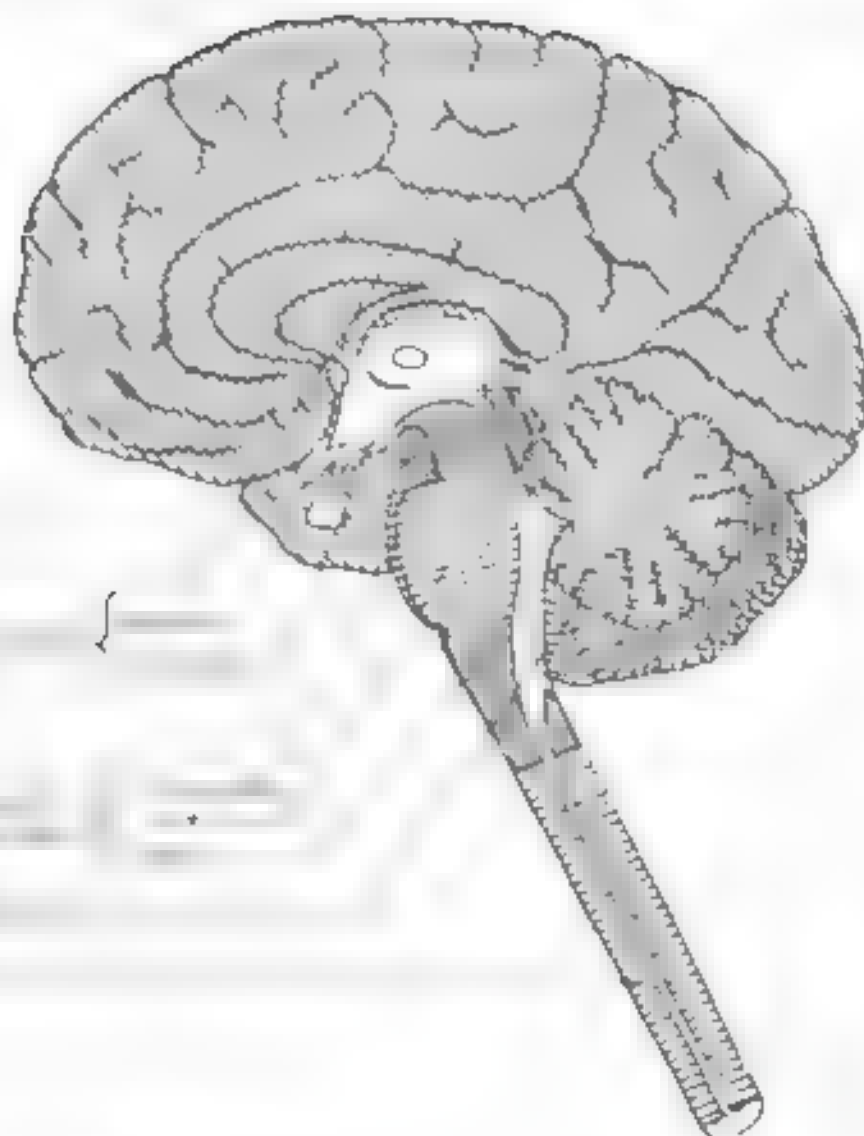
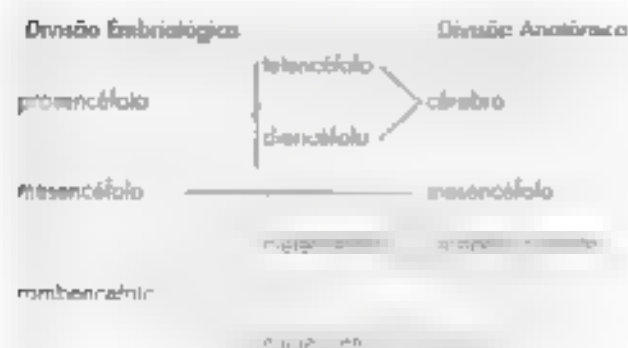


FIGURA 28

1.1 DIVISÃO DO SISTEMA NERVOSO COM BASE EM CRITÉRIOS EMBRIOLÓGICOS

Nesta ocasião, as partes do sistema nervoso central de apêlo recebem o nome de vesículas encefálicas primordiais que lhes deu origem. Cabe pois, um estudo da correspondência entre as vesículas primordiais e os componentes do sistema nervoso central, estudado anteriormente a propósito de sua distribuição anatômica, a qual pode ser vista no esquema a seguir:



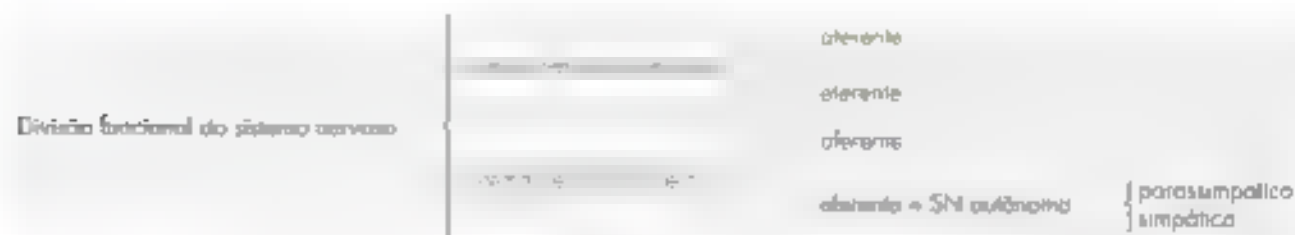
1.2 DIV SÂO DO SISTEMA NERVOSO COM BASE EM CRITÉRIOS FUNCIONAIS

Pode-se dividir o sistema nervoso em sistema nervoso da vida de relação, ou somático, e sistema nervoso da vida vegetativa, ou visceral. O sistema nervoso da vida de relação é aquele que relaciona o organismo com o meio ambiente. Apresenta um componente aferente e outro eferente. O componente aferente conduz aos centros nervosos impulsos originados em receptores periféricos, informando-os sobre o que se passa no meio ambiente. O componente eferente leva aos músculos, estríados e esqueléticos, o comando dos centros nervosos resultando, assim, em movimentos voluntários. Sistema nervoso visceral é aquele que se relaciona com aervação e controle das estruturas viscerais. É muito importante para a integração das diversas vísceras no sentido da manutenção da constância do meio interno. Assim como o sistema nervoso da vida de relação, distingue-

mas no sistema nervoso visceral, uma parte aferente e outra eferente. O componente aferente conduz os impulsos nervosos originados em receptores das vísceras (vísceras eferentes) a áreas específicas do sistema nervoso central. O componente eferente leva os impulsos originados em certos centros nervosos até as vísceras, terra, glândulas e músculos, tais como o músculo cardíaco. O componente eferente do sistema nervoso visceral é denominado *sistema nervoso eferente* e pode ser subdividido em *simpático* e *parassimpático*. De acordo com diversos critérios que serão estudados no Capítulo 12, o esquema abaixo resulta o que foi exposto sobre a divisão funcional do sistema nervoso (SN). Esta divisão funcional do SN tem valor didático, mas não se aplica às áreas de associação corticais do córtex cerebral, relacionadas às funções cognitivas como linguagem e pensamento abstratos (Veja esquema abaixo).

1.3 DIVISÃO DO SISTEMA NERVOSO COM BASE NA SEGMENTAÇÃO OLIGOMETAMERIA

Pode-se dividir o sistema nervoso em sistema nervoso segmentar e sistema nervoso suprasegmentar. A segmentação do sistema nervoso é evidenciada pela conexão entre os nervos. Pertence, pois, ao sistema nervoso segmentar todo o sistema nervoso periférico, mais aquelas partes do sistema nervoso central que estão em relação direta com os nervos (p.ex., a medula espinhal e o tronco encefálico). O cérebro e o cerebelo pertencem ao sistema nervoso suprasegmentar. Os nervos olfatório e óptico se ligam diretamente ao cérebro, mas ventros que não são nervos típicos. Esta divisão põe em evidência as semelhanças estruturais e funcionais existentes entre a medula e o tronco encefálico, órgãos do sistema nervoso segmentar, em oposição ao cérebro e ao cerebelo, órgãos do sistema nervoso suprasegmentar. Assim, nos órgãos do sistema nervoso suprasegmentar existe córtex, ou seja, uma camada fina de substância cinzenta situada fora da substância branca. Já nos órgãos do sistema nervoso segmentar não há córtex, e a substância cinzenta pode localizar-se dentro da branca, como ocorre na medula. O sistema nervoso segmentar surgiu, na evolução, antes do suprasegmentar e, funcionalmente,



to, pode-se dizer que lhe é subordinado. Assim, de modo geral as conexões entre o sistema nervoso suprasegmentar e os órgãos periféricos (receptores e efetadores) se fazem através do sistema nervoso segmentar. Com base nesta divisão, pode-se classificar os arcos reflexos em *suprasegmentares*, quando o componente aferente se liga ao eferente no sistema nervoso suprasegmentar e *segmentares*, quando isto ocorre no sistema nervoso segmentar.

2.0 ORGANIZAÇÃO GERAL DO SISTEMA NERVOSO

Com base nos conceitos já expostos, podemos ter uma ideia geral da organização geral do sistema nervoso (Figura 2.7). Os neurônios sensoriais captam informações e as transmitem à medula através de fibras nervosas originadas em receptores situados na superfície (por exemplo, na pele) ou no interior (visceras, músculos e tendões) do animal. Os prolongamentos centrais destes neurônios ligam-se à medula (reflexo simples), ou por meio de neurônios de associação, aos neurônios motores (simples ou complexos) os quais levam o impulso a músculos ou a glândulas, formando-se, assim, arcos reflexos mono ou polissinápticos. Por este mecanismo, podemos rapidamente e involuntariamente retirar a mão quando tocamos em uma chapa quente. Neste caso, entretanto, é conveniente que o cérebro se “tornando” do ocorrido. Para isso, os neurônios sensoriais ligam-se a neurônios de associação situados na medula. Estes levam a informação ao cérebro, onde o mesmo é interpretado

tornando-se consciente e agir testando-se como dor. É bom lembrar que, no exemplo dado, a retirada da mão é automática e independe da sensação de dor. Na realidade, o movimento reflexo se faz mesmo quando a medula está seccionada, o que obviamente impede qualquer sensação abaixo do nível da lesão. As fibras que levam ao sistema nervoso suprasegmentar as informações recebidas no sistema nervoso segmentar constituem as grandes vias ascendentes do sistema nervoso. No exemplo anterior, tornando-se consciente do que ocorreu, o indivíduo, por meio de atos de seu córtex cerebral, irá decidir se deve tomar algumas providências, como cuidar de sua mão queimada ou desligar a chapa quente.

Qualquer dessas ações irá envolver a execução de um ato motor voluntário. Para isso, os neurônios das áreas motoras do córtex cerebral enviam uma ordem por meio de fibras descendentes aos neurônios motores situados no sistema nervoso segmentar. Estes retransmitem a ordem aos músculos esqueléticos, de modo que os movimentos necessários ao ato sejam realizados. A coordenação destes movimentos é feita por várias áreas do sistema nervoso central, sendo o cerebelo uma das mais importantes. Ele recebe, por meio do sistema nervoso segmentar, informações sobre o grau de contração dos músculos e envia, através de vias descendentes complexas, impulsos capazes de coordenar a resposta motora (Figura 2.8), que é também coordenada por algumas partes do cérebro. Por ser relevante a situação que produziu a queimadura será armazenada em algumas partes do cérebro relacionadas com a memória, resultando em aprendizado que irá ajudar a evitar tais ocorrências.

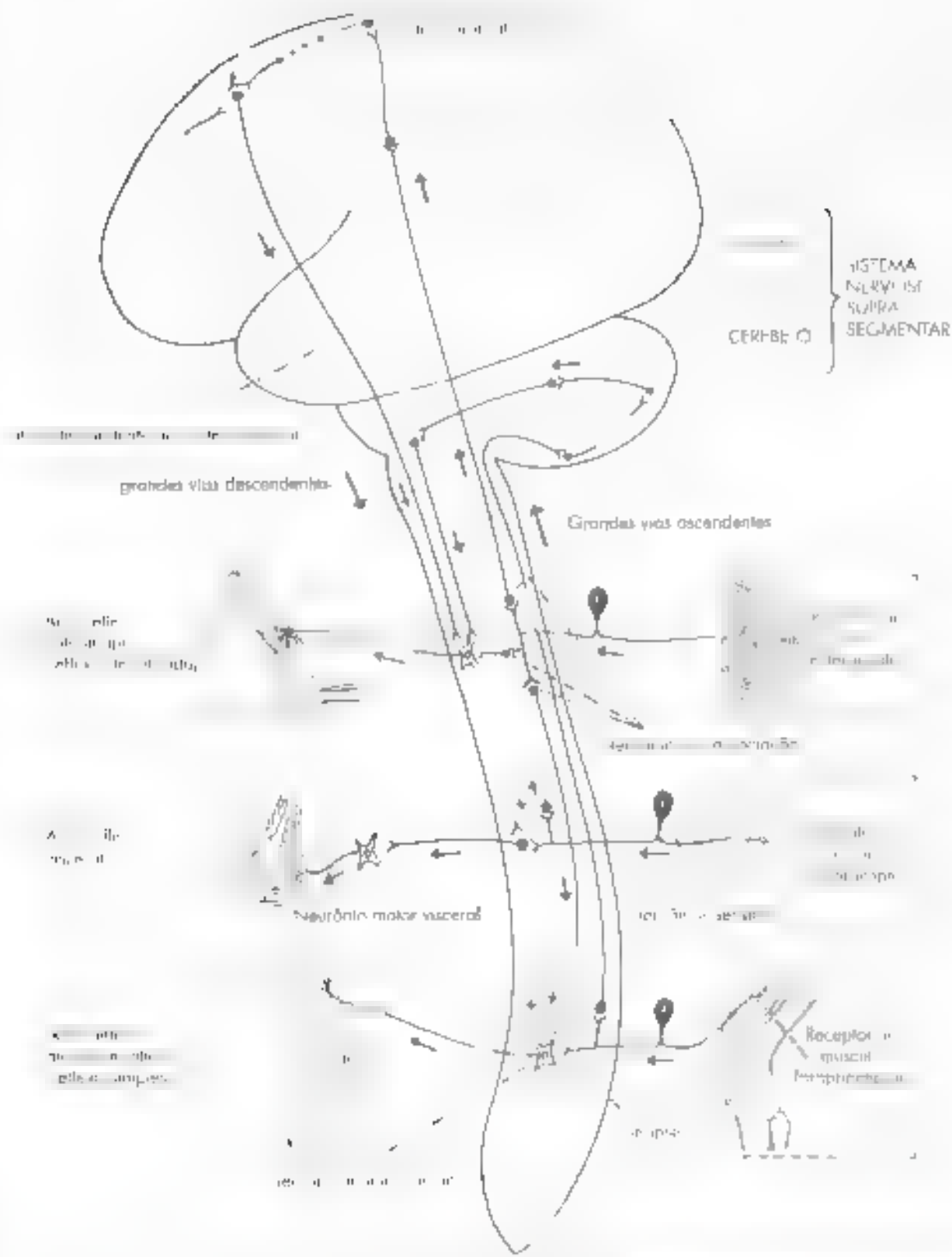


FIGURA 2.9 Esquema simplificado do sistema nervoso humano, mostrando as vias de condução.

Tecido Nervoso

Conceição R. S. Machado

O tecido nervoso compreende basicamente dois tipos celulares: os neurônios e as células gliais do neurônio. O neurônio e sua atividade funcional, com a função básica de receber, processar e enviar informações. A neurglia compreende células que ocupam os espaços entre os neurônios, com função de sustentação, revestimento ou isolamento, modulando a atividade neuronal e de de ela. Após a diferenciação os neurônios dos vertebrados não se dividem ou seja, após o nascimento não são produzidos novos neurônios. Aqueles que morrem com o tempo ou de progressão natural ou por efeito de toxinas, doença ou trauma sempre serão substituídos. Isto é válido para a grande maioria dos neurônios do SNC. Sistema Nervoso Central. Há hoje evidência que em duas partes do cérebro, o bulbo olfatório e o hipocampo, neurônios novos são formados em grande número durante a vida, mesmo em adultos.

1.0 NEURÔNIOS

São células altamente especializadas, que se comunicam entre si ou com células efectoras (células musculares e secretoras), usando basicamente uma linguagem elétrica, que seja, modificações do potencial de membrana. Como será visto no item 1.4 a maioria dos neurônios são células multipolares, capazes por funções especializadas, *corpo celular, dendrô-*

(do grego *dendron* = árvore e *axôn* = fio de fio) = eixo, conforme esquematizado na Figura 3.1

1.1 CORPO CELULAR

O núcleo nuclear e citoplasma, com as organelas e citoplasmas usualmente encontradas em outras células (Figura 3.2). O núcleo é geralmente visível como um ou mais nucleolos evidentes (Figura 3.3). Mas encontram-se também neurônios com núcleos densos e com o caso dos núcleos dos grânulos do córtex cerebral (Figura 3.2). O citoplasma do corpo celular recebe o nome de *pericário*. No pericário, observa-se a riqueza em ribossomos, retículo endoplasmático granular e aglomerado de aparelho de Golgi, ou seja, as organelas envolvidas em síntese de proteínas (Figura 3.2). Os ribossomos podem concentrar-se em pequenas áreas citoplasmáticas onde ocorrem vias de síntese de proteínas do citoplasma. O citoplasma do corpo celular contém grânulos basófilos, conhecidos como corpúsculos de Nissl ou substância cromática (Figura 3.3). Mitocôndrias, abundantes e geralmente pequenas, são distribuídas por todo o pericário, sobretudo ao redor dos corpúsculos de Nissl (Figura 3.2). Microtubúlos e microfilamentos de actina são identificados de células não neuronais, mas os filamentos neurofilamentosos (de 8 a 10 µm de diâmetro) e ferem, por sua consistência bastante, das das demais células, são específicos dos neurônios, razão pela qual são denominados neurofilamentos.

O corpo celular e o centro metabólico do neurônio responsável pela síntese de todas as proteínas neuronais, bem como por a maioria dos processos de segre-

Este capítulo foi atualizado por A.B.M. Machado. No hipocampo, esses neurônios morrem em poucos dias. Há evidência de que estes neurônios transitam de estado de repouso para estado de atividade durante a vida.

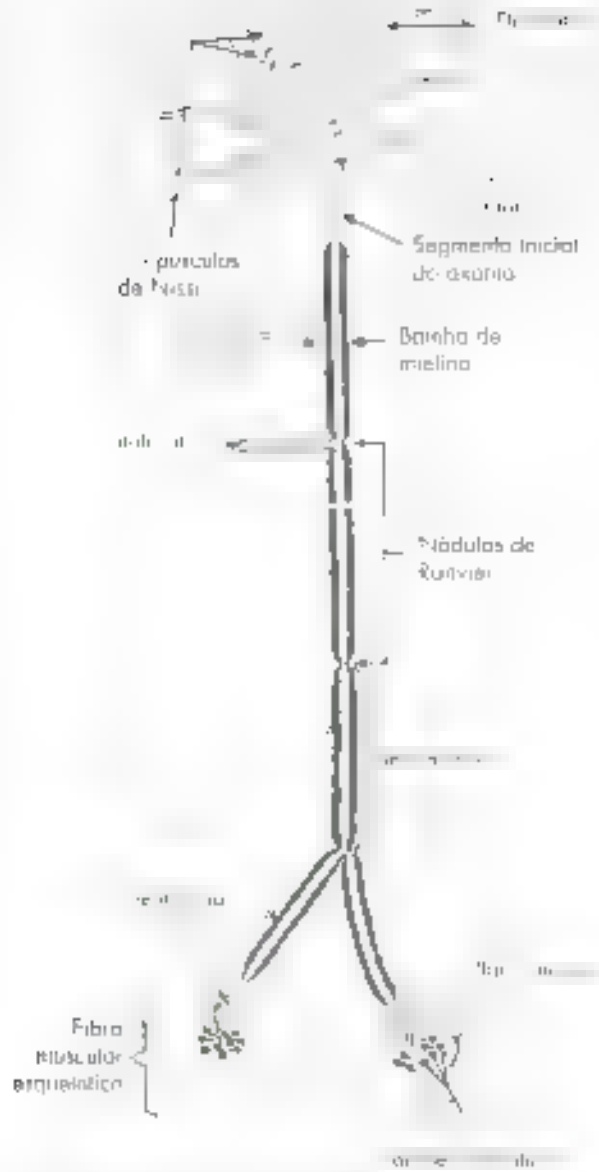


FIGURA 3.1 Desenho esquemático de um neurônio motor mostrando o corpo celular, dendritos e o axônio que, após o segmento inicial, apresenta bainha de mielina, formada por célula de Schwann. O axônio, após ramificações, termina em placas motoras nas fibras musculares esqueléticas; em cada placa motora, observam-se várias bolhas sinápticas.

ação e comunicação de componentes celulares e de fibras de membranas. As funções de degradação são feitas a qualquer momento, entre as quais os chamados grânulos de lisossomos. Estes são corpos celulares residuais que aumentam em número com a idade.

A forma e o tamanho do corpo de um neurônio são extremamente variáveis, conforme o tipo de neurônio. Por

exemplo, nas células de Purkinje do córtex cerebral (Figura 2.2.2), os corpos celulares são piriformes e grandes, com diâmetro médio de 40 μm a 80 μm , nesse mesmo córtex, nos grânulos do cerebelo, são esferóides, com diâmetro de 4 μm a 5 μm . Nos neurônios sensitivos dos ganglios espinais, são também esferóides, mas com 60 μm a 20 μm de diâmetro (Figura 3.4). Células e quias esferóides e piramidais (Figura 3.3) são também comuns, ocorrendo, por exemplo, no córtex (Figura 2.2.1). No corpo celular permeia os prolongamentos (dendritos e axônio), porém as técnicas histológicas de rotina (Figura 3.3) mostram apenas o corpo neuronal e, nos maiores, as porções iniciais de seus prolongamentos. A visualização desses elementos exige técnicas especiais de coloração.

O corpo celular é, como os dendritos, local de recepção de estímulos, a rava de contatos sinápticos conforme será discutido no item 3.6. Nas áreas da membrana plasmática do corpo neuronal, que não recebem contatos sinápticos, apoiam-se elementos gálios.

1.2 DENDRITOS

Os dendritos são cortos (de alguns micrometros a alguns milímetros de comprimento), ramificando-se proximalmente, a maneira de galhos de uma árvore, originando dendritos de menor diâmetro, e apresentando as mesmas irregularidades do pericário. No entanto, o aparelho de Golgi limita-se às porções mais próximas, próximas ao pericário. Já a substância de Nissl penetra nos ramos mais afastados, e o axônio gradualmente se vai excluindo das menores ramificações. Caracteristicamente os dendritos são elementos predominantes nas porções mais altas e mais finas, das mais espessas.

Os dendritos são especializados em receber estímulos, traduzindo-os em alterações de potencial de repouso da membrana que se propagam em direção ao corpo do neurônio e desde então direção ao corpo de implantação do axônio próximo que será visto no item 1.4. Na estrutura dos dendritos, merece destaque as espinhas dendríticas que existem em grande número em todos os ramos e estão sendo objeto de muitas pesquisas. Elas constituem expansões da membrana plasmática do neurônio com características específicas. Cada espinha é constituída por um componente distal globoso ligado à superfície do dendrito por uma haste. A parte globosa está conectada a um ou dois centros axoniais, formando com eles sinapses axodendríticas, que serão estudadas mais adiante. Verificou-se que o número de espinhas dendríticas, em algumas áreas do cérebro, aumenta quando ratos são colocados em gaiolas enriquecidas com objetos de cores e formas diferentes e elementos móveis que ativam a sensibilidade

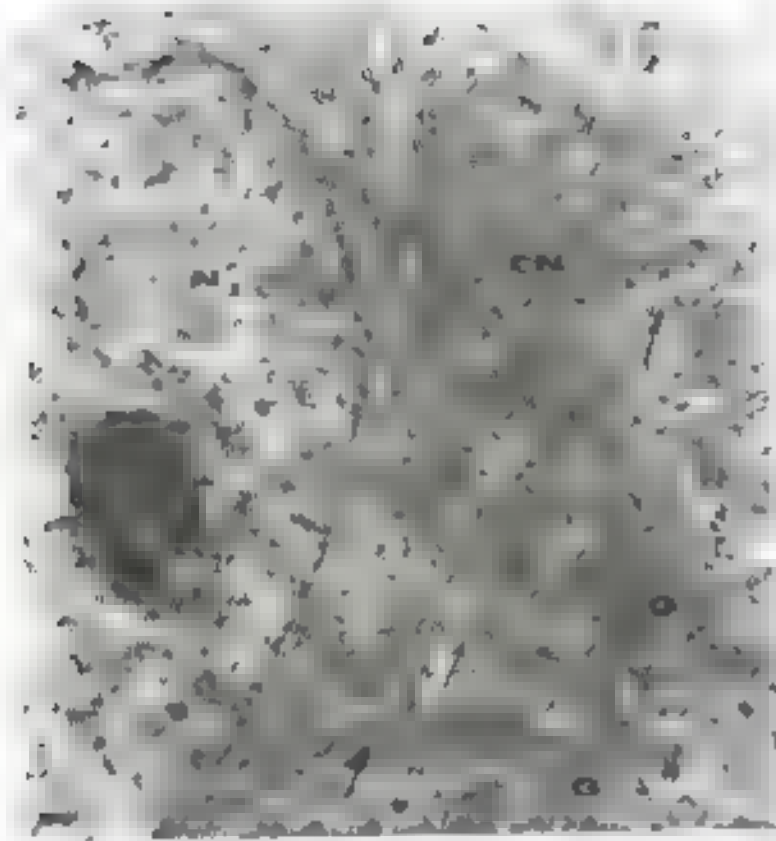


FIGURA 3.2 Electromicrografia da parte do corpo celular de um neurônio do sistema nervoso autônomo, mostrando o núcleo (N) com um nucléolo e citoplasma onde se destacam um corpúsculo de Nissl (CN = concentração de ribossomos em agrupamentos granular e ribossomos), mitocôndrias (setas) e aparelho de Golgi (G). Arquivo = Instituto de Física da UFPA, Belém, Pará.

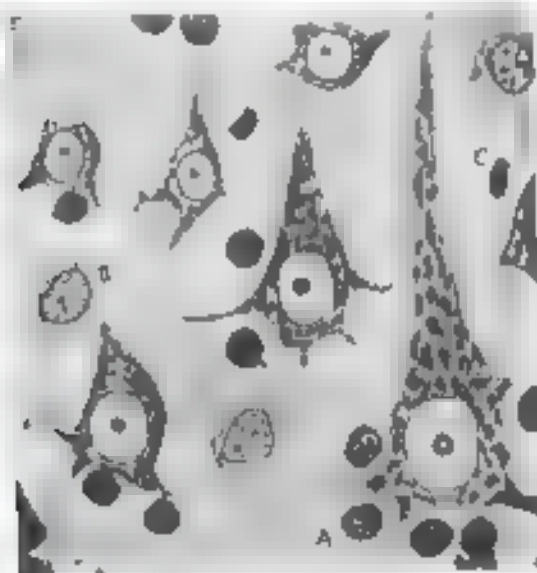


FIGURA 3.3 Neurônios piramidais pequenos, médios e grandes da córtex cerebral, à microscopia óptica. Em cada neurônio observe o núcleo claro com nucléolo evidente e o citoplasma repleto de corpúsculos de Nissl. Entre os neurônios aparecem núcleos de oligodendrócitos (A), astrócitos protoplasmáticos (B) e de microglíocitos (C) (imagem do Rio Hurrego).

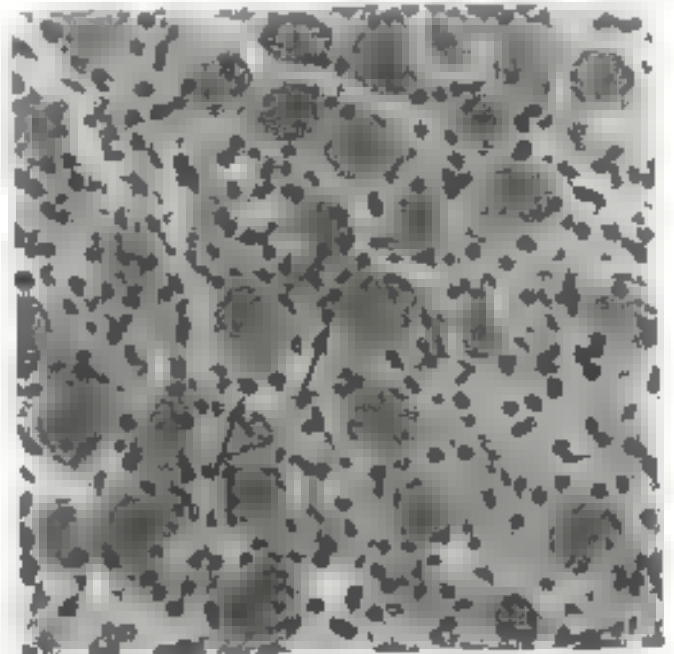


FIGURA 3.4 Fotomicrografia mostrando os corpos celulares esferóides de neurônios de um gânglio sensitivo e núcleos de células satélites (setas).

estados de atividade *in vivo*, no qual o axônio coloca a membrana a experimentar o desaparecimento de espinhas dendríticas e, conseqüentemente, das sinapses existentes. Esses resultados mostram que o ambiente pode modificar sinapses no sistema nervoso central, demonstrando sua plasticidade, que pode estar relacionada à memória e aprendizagem, como será visto no Capítulo 28. Sabe-se também que as espinhas dendríticas estão envolvidas em alterações da eficiência mental, como a síndrome de Lewy.

1.3 AXÔNIO

A grande maioria dos neurônios possui um axônio, prolongamento longo e fino que se origina do corpo celular do neurônio propriamente dito, na região denominada *região de implantação*, para se dirigir desprovida de substâncias e citoplasmático (Figura 3.1). O axônio apresenta comprimento muito variável, dependendo do tipo de neurônio, podendo ter, na espécie humana, de alguns milímetros a mais de um metro, como os axônios que se medulam nervando um músculo no pé. O citoplasma dos axônios contém microtúbulos, neurofilamentos, microvesículas, retículo endoplasmático e aglomerados de mitocôndrias e vesículas. Os axônios, após em um número variável de colaterais, geralmente sofrem arborização terminal. Através dessa porção terminal, estabelecem conexões com outros neurônios ou com células efetadoras (Figura 3.1), músculos e glândulas. A parte terminal dos neurônios, especialmente a região de implantação, contém uma rica rede de capilares sanguíneos, que são a principal fonte de secreção, abastecendo, em geral, a propagação. Neurônios desse tipo são denominados neurônios efectorios (Figura 23.3) e ocorrem na região do cérebro denominada hipotálamo (Capítulo 33, item 4.2).

1.4 ATIVIDADE ELÉTRICA DOS NEURÔNIOS

A membrana celular separa dois ambientes que apresentam composições iônicas próprias: o meio intracelular (citoplasma), onde predominam íons orgânicos com cargas negativas e potássio (K^+), e o meio extracelular, em que predominam sódio (Na^+) e cloro (Cl^-). As cargas iônicas dentro e fora da célula são responsáveis pelo estabelecimento de um potencial elétrico de membrana. Na maioria dos neurônios, o potencial de membrana em repouso está em torno de -65 mV a -70 mV , com excesso de cargas negativas dentro da célula. Movimentos de íons através da membrana provocam alterações deste potencial. Ions se atravessam a membrana através de canais iônicos, obedecendo aos gradientes de concentração e elétricos. Os canais iônicos são formados por proteínas e caracterizam-se pela seletividade e, a alguns deles, pela

capacidade de fechar-se e abrir-se. Estes últimos podem ser controlados por diferentes mecanismos. Assim, alguns canais iônicos são sensíveis à voltagem, a neurotransmissores, à fixação de sua porção citoplasmática ou a estímulos mecânicos, como osensão e pressão.

Os neurônios são especializados em receber estímulos, traduzindo-os em alterações do potencial de repouso da membrana. Tais alterações envolvem entrada ou saída de determinados íons e podem expressar-se por pequena despolarização ou hiperpolarização. A despolarização é excitatória e significa redução da carga negativa do lado citoplasmático da membrana. A hiperpolarização é inibitória e significa aumento da carga negativa do lado de dentro da célula; então, aumento da positividade do lado de fora. Exemplificando, canais de Ca^{2+} sensíveis a um sinal neurotransmissor abrem-se quando há ligação com este neurotransmissor, permitindo a entrada de íons Ca^{2+} no citoplasma. Em consequência, o potencial de repouso na pode, por exemplo, passar de -65 mV para -45 mV , ou seja, há hiperpolarização da membrana. Já canais de Na^+ , fechados em situação de repouso da membrana, ao se abrir causam entrada de íons Na^+ para dentro da célula, diminuindo o potencial de membrana, que pode passar, por exemplo, para -45 mV . Neste caso, há despolarização da membrana. Os distúrbios elétricos que ocorrem no nível dos neurônios e do corpo celular consistem em potenciais graduáveis, podem somar-se, também chamados eletrotônjos, de pequena amplitude ($100\text{ }\mu\text{V}$ a 10 mV), e que percorrem pequenas distâncias (1 mm a 2 cm no máximo) até que se exaurem. Esses potenciais propagam-se em direção ao corpo celular, em direção ao cone de implantação do axônio até a chamada zona de disparo (ou de gatilho), onde existem canais de Na^+ e de K^+ sensíveis à voltagem. A abertura dos canais de Na^+ sensíveis à voltagem no segmento inicial do axônio, zona de disparo, gera alteração do potencial de membrana denominado potencial de ação ou impulso nervoso, ou seja, despolarização da membrana de grande amplitude (70 mV a 100 mV) do tipo "tudo ou nada", capaz de repetir-se ao longo do axônio, conservando sua amplitude até atingir a terminação axônica. Portanto, o axônio é especializado em gerar e conduzir o potencial de ação. Constitui o local onde o primeiro potencial de ação é gerado e a zona de disparo na qual concentram-se canais de sódio e potássio sensíveis à voltagem (Figura 3.5). Isto é, canais iônicos que ficam fechados no potencial de repouso da membrana e se abrem quando despolarizações de pequena amplitude (os potenciais graduáveis de outros neurônios) atingem. O potencial de ação originado na zona de disparo repete-se ao longo do axônio, uma vez que ele propaga o gatilho distribui localmente o que se propaga até os vários meios meios em canais de sódio e potássio sensíveis à voltagem, dispostos ao longo do axônio (Figura 3.6).

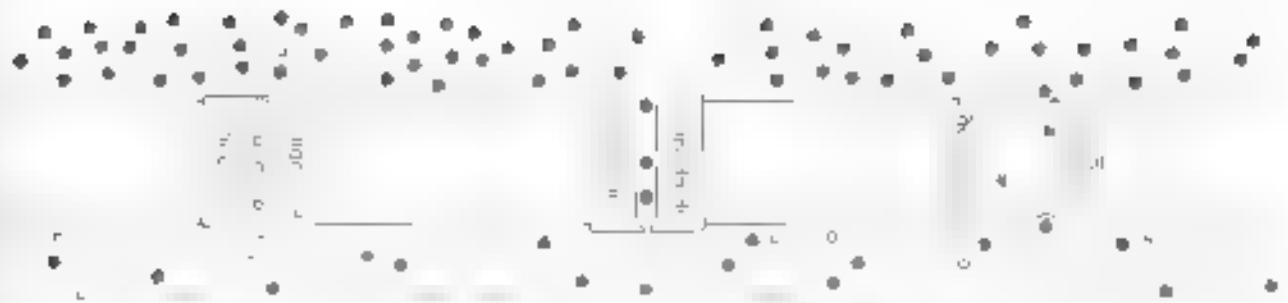


FIGURA 3.5 Tipos de neurônios encontrados no sistema nervoso central. Os neurônios multipolares possuem um corpo celular e múltiplos prolongamentos dendríticos e um único prolongamento axonal. Os neurônios bipolares possuem um corpo celular e dois prolongamentos dendríticos e um único prolongamento axonal. Os neurônios unipolares possuem um único prolongamento que se divide em dendritos e axão.



FIGURA 3.6 Desenho esquemático de um neurônio multipolar. O corpo celular contém o núcleo, o retículo endoplasmático rugoso, o complexo de Golgi e o citoplasma. O axônio é formado pelo cilindro inicial, o axônio propriamente dito e os terminais axonais. A bainha de mielina é formada por células gliais e envolve o axônio.

apresenta um citoplasma rico em organelas e um núcleo bem definido. Na maioria dos neurônios, o corpo celular é rodeado por uma camada de células da glia, as células gliais, que fornecem suporte estrutural e metabólico. A maioria dos neurônios possui um único prolongamento axonal que se ramifica para formar os terminais axonais, onde ocorre a transmissão da informação nervosa.

4 CLASSIFICAÇÃO DOS NEURÔNIOS QUANTO A SEUS PROLONGAMENTOS

A maioria dos neurônios possui vários dendritos, um axônio; por isso são chamados multipolares (Figura 3.5). Mas há também neurônios bipolares e unipolares. Nos neurônios bipolares (Figura 3.5), o corpo celular possui dois prolongamentos dendríticos e um único axônio.

Os neurônios unipolares possuem um único prolongamento que se divide em dendritos e axônio. A maioria dos neurônios unipolares é encontrada no sistema nervoso periférico, onde são responsáveis pela condução da informação nervosa gerada no sistema nervoso central para os músculos e órgãos.

Além disso, há neurônios que possuem um único prolongamento que se divide em dendritos e axônio, mas que o axônio é muito curto e se ramifica para formar os terminais axonais. Esses neurônios são chamados de neurônios multipolares com axônio curto.

Os neurônios multipolares com axônio curto são encontrados em áreas como o córtex cerebral e o hipocampo, onde são responsáveis pela transmissão da informação nervosa entre as células da glia e os neurônios. Os neurônios bipolares são encontrados em áreas como o hipotálamo e o tálamo, onde são responsáveis pela transmissão da informação nervosa entre os neurônios e as células da glia. Os neurônios unipolares são encontrados no sistema nervoso periférico, onde são responsáveis pela condução da informação nervosa gerada no sistema nervoso central para os músculos e órgãos. A maioria dos neurônios unipolares é formada a partir de neurônios bipolares durante o desenvolvimento, quando o axônio e um dos dendritos se fundem para formar um único prolongamento.

te passado – refere-se à que produz a morte por fêrrico ou por outro mecanismo central.

1.6 FLUXO AXOPLASMÁTICO

Por não conter ribossomos, os axônios são incapazes de sintetizar proteínas. Portanto, toda proteína necessária à manutenção da integridade axônica, bem como as funções das terminações axônicas, deriva do pericário. Por outro lado, as terminações axônicas necessitam também de organelas, como mitocôndrias e retículo endoplasmático aglomerado. Assim, é necessário um fluxo contínuo de substâncias solúveis e de organelas, do pericário à terminação axônica. Para renovação dos componentes das terminações, é imprescindível o fluxo de substâncias e organelas em sentido oposto.

O fluxo ocorre em dois sentidos. Esse movimento de organelas e substâncias solúveis através do axoplasma é denominado *fluxo axoplasmático*. Já o de lipídeos, que ocorrem paralelamente, *fluxo axoplasmático anterograde*,⁴ em direção à terminação axônica e *fluxo axoplasmático retrógrado*, em direção ao pericário.

As terminações axônicas têm capacidade endocítica, ou propriedade permitida a captação de substâncias do meio, e com isso há o fluxo de crescimento de neurônios, que são carreados até o corpo celular pelo fluxo axoplasmático retrógrado. A endocitose e o transporte retrógrado explicam também por que certos agentes neurogênicos, como o vírus da raiva e toxinas, podem atingir o sistema nervoso central, após captação pelas terminações axônicas periféricas.

O fluxo axoplasmático pericário é estudado por várias técnicas *histoquímicas* baseadas em captação e transporte de substâncias que, posteriormente, possam ser detectadas. Assim, por exemplo, um aminoácido radioativo introduzido em determinado ponto da área motora da corteza cerebral é captado por pericários corticais e, pelo fluxo axoplasmático anterógrado, atinge a medula, onde pode ser detectado por radioautografia.⁵ Pode-se, então, concluir que existe a via corticoespinhal, ou seja, uma via formada por neurônios cujos pericários estão na corteza e os axônios terminam na medula. Outro modo de se estudar esse tipo de problema consiste no uso de marcadores que, após captação pelas terminações nervosas, são transportados até o pericário graças ao fluxo axoplasmático retrógrado. Assim,

4. O fluxo axoplasmático anterógrado compreende duas fases: uma fase rápida, envolvendo transporte de organelas de mitocôndrias, mitocôndrias, vesículas e elementos do retículo endoplasmático aglomerado, com velocidade de 700 nm a 400 nm por dia, e outra lenta, com velocidade de 1 mm a 1 cm por dia, transportando proteínas do citosol, queratina e proteínas solúveis que crescem.

sua vida aumentando-se à vez na peroxidase em determinadas áreas da medula, posteriormente esta poderá ser usada com técnicas químicas, nos pericários dos neurônios corticais que formam a via corticoespinhal referida. O método de marcação retrógrada com peroxidase causou enorme avanço da neuroanatomia nas últimas décadas do século passado.

1.7 SINAPSES

Os neurônios, sobretudo através de suas terminações axônicas, entram em contato com outros neurônios, passando-lhes informações. Os locais de tais contatos são denominados *sinapses* ou, mais precisamente, *sinapses interneurais*. No sistema nervoso periférico, terminações axônicas podem relacionar-se também com células não neurais, ou eletrotônicas, como células musculares (esqueléticas, entre outras), lisas e células secretoras (ou glândulas salivares, por exemplo), controlando suas funções. Os termos *sinapses* e *funções neuroeletrotônicas* são usados para denominar tais contatos.

Junta a morfologia e ao modo de funcionamento, ocorrem basicamente dois tipos de sinapses: *sinapses elétricas* e *sinapses químicas*.

1.7.1 Sinapses elétricas

São raras em vertebrados e exclusivamente entre neurônios. Nessas sinapses, as membranas plasmáticas dos neurônios envolvidos entram em contato em pequena região onde a espaço entre elas é de apenas 2 µm a 5 µm. No entanto, há acoplamento íntimo, isto é, ocorre comunicação entre os dois neurônios, através de canais iônicos concentrados em cada uma das membranas em contato. Esses canais projetam-se ao espaço intercelular justapondo-se de modo a estabelecer comunicações iônicas livres que permitem a passagem direta de pequenas moléculas, como íons, do citoplasma de uma célula para o da outra (Figura 3.7). Tais junções servem para sincronizar a atividade de grupos de neurônios. Elas existem, por exemplo, no centro respiratório situado no bulbo e permitem o acoplamento sincronizado dos neurônios aí localizados, responsáveis pelo ritmo respiratório. Ao contrário das sinapses químicas, as sinapses elétricas não são pontuais, ou seja, a comunicação e os efeitos exercidos se fazem nos dois sentidos.

1.7.2 Sinapses químicas

Nos vertebrados, a grande maioria das sinapses interneurais e todas as sinapses neuroeletrotônicas são *sinapses químicas*, ou seja, a comunicação entre os eletrotônicos em contato depende da liberação de substâncias químicas, denominadas *neurotransmissores*.

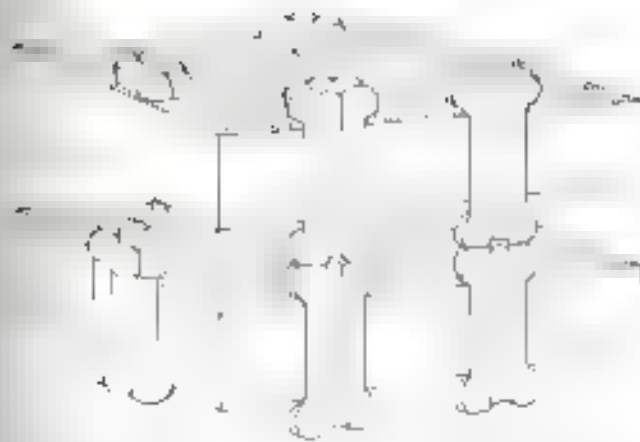


FIGURA 3.7 Desenho esquemático de uma sinapse elétrica. As membranas plasmáticas de dois neurônios estão representadas por ranhuras. Em cada uma, canais iônicos permitem estabelecendo o acoplamento elétrico dos dois.

7.2.1 Neurotransmissores e vesículas sinápticas

Em e os neurotransmissores conhecidos estão a *acetilcolina*, *serotonina*, *doamina*, *glutamato*, *glicina* e o *óxido nítrico*. e *deido. gama-aminobutírico (GABA)* e as *neotransmissores dopamina, noradrenalina, adrenalina, serotonina e histamina*. Sabe-se hoje que muitos neuropeptídeos também podem funcionar como neurotransmissores, como a *substância P* em neurônios sensoriais e os opiáceos. Estes últimos pertencem ao mesmo grupo que inclui a morfina e entre eles estão as *enkefalinas* e as *endógenas morfina*.

Acreditava-se que cada neurônio sintetizasse apenas um neurotransmissor. Hoje sabe-se que pode haver coexistência de neurotransmissores e associações acébilaminas, minaminas e am minúculos, como peptídeos.

As sinapses químicas caracterizam-se por serem polarizadas, ou seja, apenas um dos dois elementos em contato, é o chamado *elemento presináptico*, transmitindo o sinal químico para o outro. Este é armazenado em vesículas especiais, denominadas *vesículas sinápticas*, identificáveis apenas a microscopia eletrônica, onde apresenta a morfologia variada. Os seguintes tipos de vesículas são mais comuns: *vesículas agranulares* (Figura 3.9), com 30 nm a 100 nm de diâmetro e com conteúdo eletrônico-lúcido (aparecem como se estivessem vazias); *vesículas*

granulares pequenas (Figura 3.8 e 3.13), de 40 nm a 70 nm de diâmetro, que apresentam conteúdo eletrônico-denso; *vesículas granulares grandes* (Figuras 3.8 e 3.14), com 70 nm a 500 nm de diâmetro, também com conteúdo eletrônico-denso de modo por halo eletrônico-lúcido; *vesículas opacas grandes*, com 80 nm a 180 nm de diâmetro e conteúdo eletrônico-denso homogêneo, preenchendo quase a vesícula.

O tipo de vesícula é apenas predominantemente no elemento presináptico, apesar do neurotransmissor que caracteriza. Quando o elemento presináptico libera, como neurotransmissor principal, a acetilcolina ou um aminoácido, ele apresenta, predominantemente, vesículas agranulares. As vesículas glanulares pequenas contêm minaminas, já as granulares grandes possuem neuropeptídeos e as minúculos.



FIGURA 3.8 Desenho esquemático de um neurônio noradrenérgico periférico mostrando profusa ramificação do axônio para formar terminações longas e variadas. Abaixo uma varicosidade ampliada mostra esquematicamente seu conteúdo e microscopia eletrônica.

5 Por exemplo, em glândulas salivares, as fibras parassimpáticas inervam a glândula e, noutro segundo, as peptídeos *vasopressina* e *angiotensina II*. No sistema nervoso central, as fibras dopaminérgicas podem conter *neuropeptídeos* ou *neuropeptídeos*. Fibras serotonérgicas *neuropeptídeos* e *neuropeptídeos*. Fibras GABAérgicas, *neuropeptídeos*.

com vesículas. Durante esse tempo, acredita-se que as vesículas sinápticas eram produzidas apenas no pericário, sendo levadas até as terminações axônicas através do fluxo axoplasmático. Sabe-se hoje que em certas situações elas podem também ser produzidas na própria terminação axônica a partir do retículo endoplasmático (34).

7.2.2 Sinapses químicas interneuronais

O maior número dessas sinapses, cuja terminação axônica entra em contato com qualquer parte de um neurônio, formando-se assim *sinapses axodendríticas* ou *axossomáticas* com o pericário ou *axoaxônicas*.

Nas sinapses em que o axônio é o elemento sináptico, as contatos se fazem não só através de sua ponta distal, dando-lhe *botão terminal*, mas também em a filiações que pode ocorrer no longo de toda a sua arborização terminal, as *botões sinápticos* e *plexus* (Figura 22.4). No caso de sinapses axodendríticas, o botão sináptico pode entrar em contato com uma espinha dendrítica (Figura 22.4).

As terminações axônicas de alguns neurônios e, mais raras, as dos neurônios com neurônios espinais, adenohipofisários são variáveis, ou seja, apresentam filiações e plexus e regulares, com

filas em fileiras, que tem o mesmo significado das botões, a saber, são locais pré-sinápticos onde se acumulam vesículas sinápticas (Figura 3.8).

uma sinapse química compreende o *elemento pré-sináptico*, que armazena e libera o neurotransmissor, o *elemento pós-sináptico*, que contém receptores para o neurotransmissor e uma *fenda sináptica*, que separa as duas membranas sinápticas. Para descrição, tomemos como exemplo aquela ilustrada em o retículo pir eletroton (Figura 3.9 A). O elemento pré-sináptico é, no caso, um botão terminal que contém, em seu citoplasma, quantidade apreciável de vesículas sinápticas granulares. Além disso, encontram-se algumas mitocôndrias, tubulos de retículo endoplasmático aglomerado, neurôfilamentos e microfilamentos de actina. A membrana do botão, na área em oposição à membrana do elemento, chama-se *membrana pré-sináptica*. Sobre-se alternam, em intervalos regulares, estruturas protuberantes sob a forma de projeções densas que, em conjunto, formam a *densidade pré-sináptica*. As projeções densas, em disposição triangular e se unem por delídelas filamentosas, de modo que a densidade pré-sináptica e na verdade *uma grade em laços* na qual as vesículas sinápticas se encaixam (Figura 3.9 B). Desse modo, essas vesículas se aproximam adequadamente da membrana

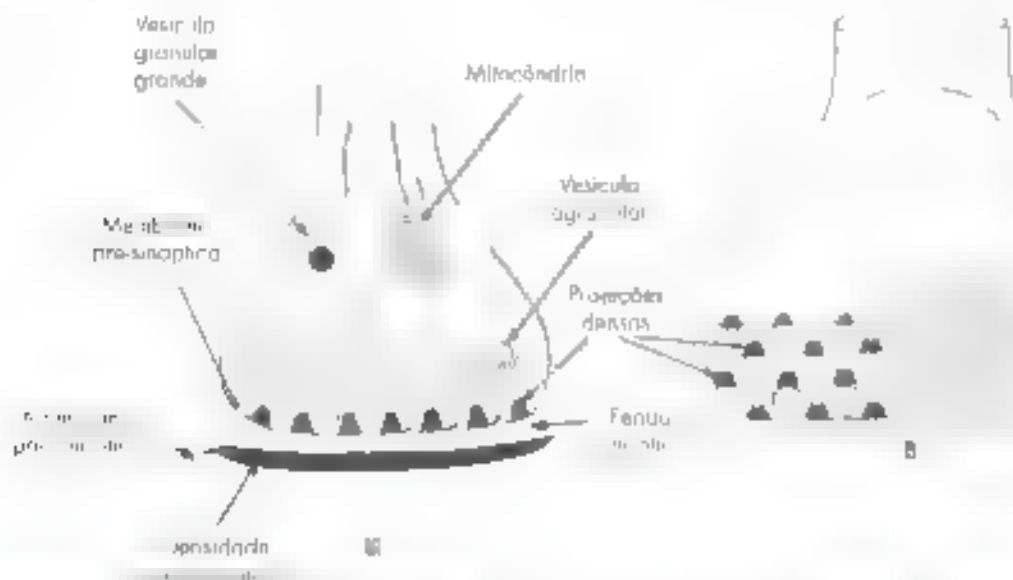


FIGURA 3.9 Desenho esquemático da estrutura de uma sinapse química interneuronal axodendrítica. **A)** seção longitudinal mostrando o botão terminal sináptico e o elemento pós-sináptico. **B)** a grade pré-sináptica, que permite exocitose rápida das vesículas agranulares.

de uma sinapse química interneuronal axodendrítica. A) seção longitudinal mostrando o botão terminal sináptico e o elemento pós-sináptico. B) a grade pré-sináptica, que permite exocitose rápida das vesículas agranulares. Projeções in Drugg Research, 74 (1971) 155.

brana pré-sináptica para então ela se fundir rapidamente, liberando o neurotransmissor para um processo de exocitose. A densidade pré-sináptica corresponde à zona ativa da sinapse, isto é, local no qual se dá, de maneira eficiente, a liberação do neurotransmissor clássico na fenda sináptica. Sinapses com zona ativa são, portanto, *denso-injadas*.

A *fenda sináptica* compreende o espaço de 20 nm a 30 nm que separa as duas membranas em oposição. Na verdade, esse espaço é atravessado por moléculas que mantêm firmemente unidas as duas membranas sinápticas.

O elemento pós-sináptico é formado pela *membrana pós-sináptica* e a *densidade pós-sináptica* (Figura 3.9 A). Nessa membrana inserem-se os receptores específicos para cada neurotransmissor. Esses receptores são formados por proteínas e glicais que ocupam toda a espessura da membrana e se projetam tanto de lado externo como do lado citoplasmático da membrana. No citoplasma, junto à membrana, concentram-se moléculas relacionadas com a função sináptica. Tais moléculas, juntamente com os receptores, provavelemente formam a densidade pós-sináptica. A *transmissão sináptica* decorre da interação do neurotransmissor com seu receptor na membrana pós-sináptica.

1.7.2.3 Sinapses químicas neuroefetadoras

Essas sinapses, também chamadas *junções neuroefetadoras*, envolvem os axônios dos nervos periféricos e uma célula efetora não neuronal. Se a conexão se faz com células musculares esqueléticas, tem-se uma *junção neuroefetadora somática*; se com células musculares lisas ou cardíacas ou com células glandulares, tem-se uma *junção neuroefetadora visceral*. A primeira compreende as *placas motoras* e, em cada uma, o elemento pré-sináptico é terminação axônica de neurônios motor somáticos, cujo corpo se localiza na coluna anterior da medula espinhal ou no tronco encefálico. As junções neuroefetadoras viscerais são os conjuntos das terminações nervosas dos neurônios do sistema nervoso autônomo, cujos corpos celulares se localizam nos gânglios autonômicos. As placas motoras são sinapses clíonadas, ou seja, em cada botão sináptico de cada placa há zonas ativas representadas nesse caso, por acúmulos de vesículas sinápticas junto a buracos densos que se colocam em intervalos sobre a membrana pré-sináptica, densidades pós-sinápticas com disposição característica também ocorrem (Figura 10.4). As junções neuroefetadoras viscerais, por sua

vez, são clíonadas, mas não se alocam representando zonas ativas e densidades pós-sinápticas. As junções neuroefetadoras são estudadas, com mais detalhes, no Capítulo 10, item 3.1.

1.7.2.4 Mecanismo da transmissão sináptica

Quando o impulso nervoso atinge a terminação pré-sináptica, origina-se a liberação do potencial de membrana capaz de dar origem a influxos de Ca^{2+} e Na^{+} à voltagem, o que determina a entrada desse íon e aumento de ions cálcio na membrana pré-sináptica provoca uma série de fenômenos. A gama deles culminam com a fusão de vesículas sinápticas com a membrana pré-sináptica, e subsequente processo denominam exocitose. Para avaliar a quantidade da quantidade de membrana pré-sináptica pela exocitose, ocorre o fenômeno oposto, a endocitose que internaliza a membrana sob a forma de vesículas as quais podem ser reutilizadas. Por meio da exocitose ocorre a liberação do neurotransmissor na fenda sináptica e sua difusão, ate atingir seus receptores na membrana pós-sináptica. Um receptor sináptico pode ser, ele próprio, um canal iônico, que se abre quando o neurotransmissor se liga a ele (canal sensível a neurotransmissor). No caso iônico deixa passar predominantemente Cl^{-} e, às vezes, um pouco Na^{+} . Se esse não normalmente ocorrer em sua concentração fora do neurônio, como o Na^{+} e o Cl^{-} há entrada. Se sua concentração for maior dentro do neurônio, como no caso do K^{+} , há saída. Tais movimentos iônicos modificam o potencial de membrana, causando uma pequena despolarização, no caso de entrada de Na^{+} ou uma hiperpolarização, no caso de entrada de Cl^{-} (aumento das cargas negativas de lado de dentro ou de saída de K^{+} (aumento das cargas positivas do lado de fora). Exemplificando, o receptor A do neurotransmissor GABA é um está associado a um canal de cloro. Quando ativado pela ligação com GABA, há passagem de Cl^{-} para dentro da célula, causando hiperpolarização (inibição). Já um dos receptores da acetilcolina, o chamado receptor nicotínico, é um canal de sódio. Quando ativado, há entrada de Na^{+} com despolarização excitatória. Esses receptores, que se abrem para passagem de ions quando um neurotransmissor se liga a eles, são chamados ionotrópicos. Mas existem também receptores metabotrópicos, que se comunicam com o neurotransmissor dando origem a uma série de reações químicas que resultam na ativação, no citoplasma do neurônio pós-sináptico, de uma nova molécula chamada *segundo mensageiro*.

Quando o canal iônico é ativado, o Cl^{-} e o Na^{+} entram na célula, o que provoca uma pequena despolarização da membrana, o que aumenta um pouco a excitabilidade da sinapse. Diz-se então, que o neurônio postsináptico efetivo ou o neurônio efetor pós-sináptico, ou seja, produz a sua excitabilidade.

que levará a modificações na célula pós-sináptica, resultando, por exemplo, na abertura ou fechamento de canais iônicos. Cada neurônio pode receber de 1 000 a 10 000 contatos sinápticos em seu corpo e dendritos. Os potenciais graduáveis pós-sinápticos excitatórios e inibitórios devem ser somados ou integrados. A região integradora desses potenciais é o cone de implantação do axônio ou está próxima dele. Se na zona gatilho chegar uma voltagem no limiar de excitabilidade do neurônio, como uma despolarização de 15 mV, gera-se um potencial de ação que segue pelos axônios (Figura 3.10).

17.2.5 Inativação do neurotransmissor

A perfeita função das sinapses exige que o neurotransmissor seja rapidamente removido da fenda sináptica. Do contrário, ocorreria excitação ou inibição da membrana pós-sináptica por tempo prolongado. A remoção do neurotransmissor pode ser feita por ação enzimática. É o caso da acetilcolina, que é hidrolisada pela enzima acetilcolinesterase em acetato e colina. A colina é imediatamente captada pela terminação nervosa colinérgica, servindo como substrato para síntese de nova acetilcolina pela própria terminação. É provável que proteases sejam responsáveis pela remoção dos peptídeos que funcionam

como neurotransmissores ou neuromoduladores. Já no caso das monoaminas e dos aminoácidos, o principal mecanismo de inativação é a captação do neurotransmissor pela membrana pré-sináptica, por meio de mecanismo ativo e eficiente (bomba de captação). Essa captação pode ser bloqueada por drogas. Assim, a captação de monoaminas é facilmente bloqueada por cocaína, causando distúrbios psíquicos porque a monoamina não permanecerá acessível aos receptores de maneira continuada. Uma vez dentro do citoplasma do neurônio pré-sináptico, o neurotransmissor pode ser reutilizado ou inativado. Exemplificando, quando uma monoamina é captada, parte é bombeada para dentro de vesículas recicladas e parte é metabolizada pela enzima monoamina-oxidase (MAO). No sistema nervoso central, processos astrocitários que envolvem as sinapses têm participação ativa na captação de neurotransmissores.

2.0 NEURÓGLIA

Tanto no sistema nervoso central como no periférico, os neurônios relacionam-se com células (glóbulos) coletivamente denominadas neuróglia ou glia. Até bem pouco tempo achava-se que o número de células gliais seria muito maior que o de neurônios. Sabe-se hoje, entretanto, que no cérebro do homem este número é

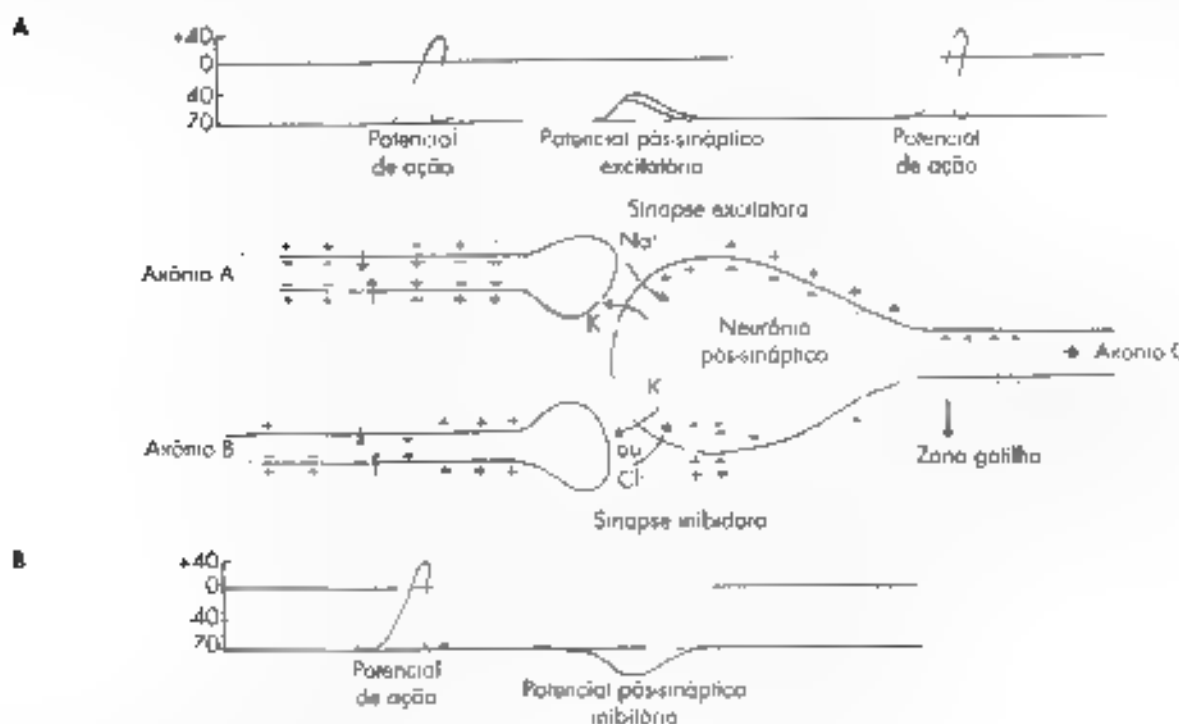


FIGURA 3.10 Desenho esquemático mostrando a sequência de fenômenos desencadeados por potenciais de ação que atingem as terminações dos axônios A e B, envolvidas respectivamente em sinapse excitatória e inibitória. Os potenciais pós-sinápticos são sempre do tipo graduável.

aproximadamente igual 86 bilhões de neurônios e 85 bilhões de células gliais.⁸ Ao contrário dos neurônios, as células da neuroglia são capazes de se multiplicar por mitose, mesmo em adultos.

2.1 NEURÓGLIA DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL

No sistema nervoso central, a neuroglia compreende *astrocitos*, *oligodendrócitos*, *microglíocitos* e um tipo de glia com disposição epitelial, as *células ependimárias*. Essas células, com provável exceção dos microglíocitos, derivam do neuroectoderma. Os astrócitos e oligodendrócitos são coletivamente denominados como *macroglia*,⁹ e os microglíocitos como *microglia*. A macroglia e a microglia colocam-se entre os neurônios e possuem massa citoplasmática distribuída sobretudo em prolongamentos que, à microscopia óptica, são visualizados apenas com técnicas especiais, envolvendo, por exemplo, impregnação pela prata (Figura 3.11).

2.1.1 Astrócitos

Seu nome vem da forma semelhante à estrela. São abundantes e caracterizados por numerosos prolongamentos, restando pequena massa citoplasmática ao redor do núcleo (Figura 3.3). Reconhecem-se dois tipos: *astrocitos protoplasmáticos*, localizados na substância cinzenta, e *astrocitos fibrosos*, encontrados na substância branca. Os primeiros distinguem-se por apresentar prolongamentos mais espessos e curtos que se ramificam profusamente (Figura 3.11 A); já os prolongamentos dos astrócitos fibrosos são finos e longos e ramificam-se relativamente pouco (Figura 3.11 B). Ao microscópio eletrônico, os astrócitos apresentam as organelas usuais, mas caracterizam-se pela riqueza em filamentos intermediários que, embora morfológicamente semelhantes aos observados em outras células, são constituídos por polipeptídeo específico da glia. Nos astrócitos fibrosos, esses filamentos são mais abundantes.

Ambos os tipos de astrócitos, por meio de expansões conhecidas como pés vasculares, apoiam-se em capilares sanguíneos (Figura 3.11 B). Seus processos contatam também os corpos neuronais e dendritos em

locais desprovidos de sinapses, bem como axônios e, de maneira especial, envolvem as sinapses, isolando-as. Tem, portanto, funções de sustentação e isolamento de neurônios.

Os astrócitos são também importantes para a função neuronal, uma vez que participam do controle dos níveis de potássio extraneuronal, captando esse íon e, assim, ajudando na manutenção de sua baixa concentração extracelular. Também contribuem para a recaptação de neurotransmissores, em especial o glutamato, cujo excesso, causado por disparos axonais repetitivos, é tóxico para os neurônios. Constituem também o principal sítio de armazenagem de glicogênio no sistema nervoso central, havendo evidências de que podem liberar glicose para os neurônios.

Nos casos de lesão do tecido, os astrócitos ativados aumentam localmente por mucos e ocupam áreas lesadas à maneira de cicatriz. Em caso de degeneração axônica, adquirem função fagocítica nas sinapses, ou seja, qualquer botão sináptico em degeneração é fagocitado por astrócitos. Os astrócitos também secretam fatores neurotróficos essenciais para a sobrevivência e manutenção de neurônios. Por outro lado, a plasticidade sináptica, como a alteração do número ou tamanho de sinapses, exige também plasticidade astrocitária. Por exemplo, ativações neuronais podem levar ao afastamento de processos astrocitários, desnudando a superfície neuronal para novos contatos sinápticos.

2.1.2 Oligodendrócitos

São menores que os astrócitos e possuem poucos prolongamentos (Figura 3.11 C), que também podem formar pes vasculares. Conforme sua localização, distinguem-se dois tipos: *oligodendrócito satélite* ou *perineuronal*, situado junto ao pericário e dendritos; e *oligodendrócito fascicular*, encontrado junto as fibras nervosas. Os oligodendrócitos fasciculares são responsáveis pela formação da bainha de mielina em axônios do sistema nervoso central, como será discutido no item 3.1.1.

2.1.3 Microglíocitos

São células pequenas e alongadas, com núcleo denso também alongado, e de contorno irregular (Figura 3.3); possuem poucos prolongamentos, que partem das suas extremidades (Figura 3.11 D). São encontradas tanto na substância branca como na cinzenta e apresentam funções fagocíticas. Inúmeras evidências indicam serem os microglíocitos de origem mesodérmica ou, mais precisamente, de monócitos, equivalendo, no sistema nervoso central, a um tipo de macrófago com funções de remoção, por fagocitose, de células mortas, detritos e microrganismos invasores. Aumentar

8 Revisão em Herculani-Huvel, S. 2009. The human brain in numbers. *Frontiers in Human Neurosciences* 3, article 311-11.

9 Há relativamente pouco tempo descobriu-se um terceiro tipo de macroglia, a célula NG2, havendo evidência de que pelo menos no cerebelo e no hipocampo, recebe sinapses de neurônios (Paukert, M. & Bergles D.E. 2006. Synaptic communication between neurons and NG2 cells. *Current Opinion in Neurobiology* 16: 53-52).

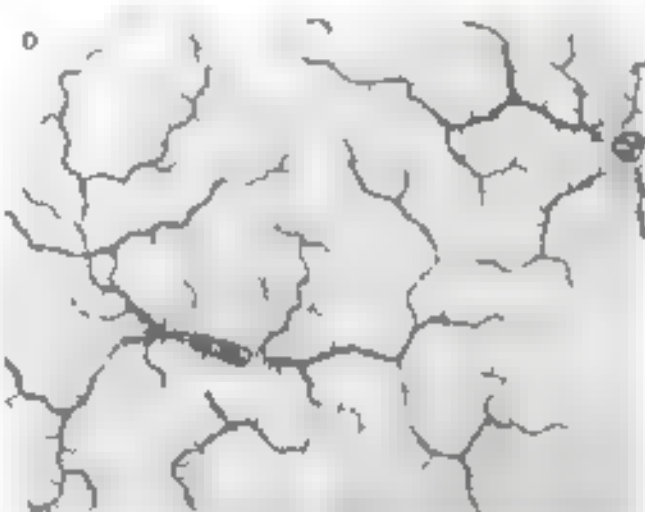
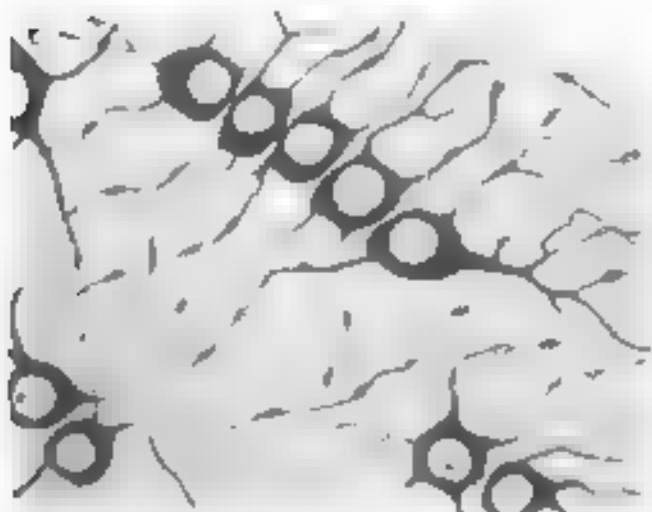
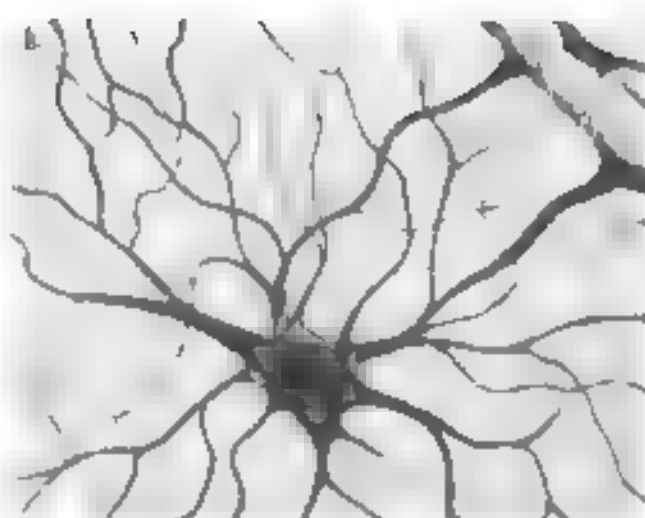
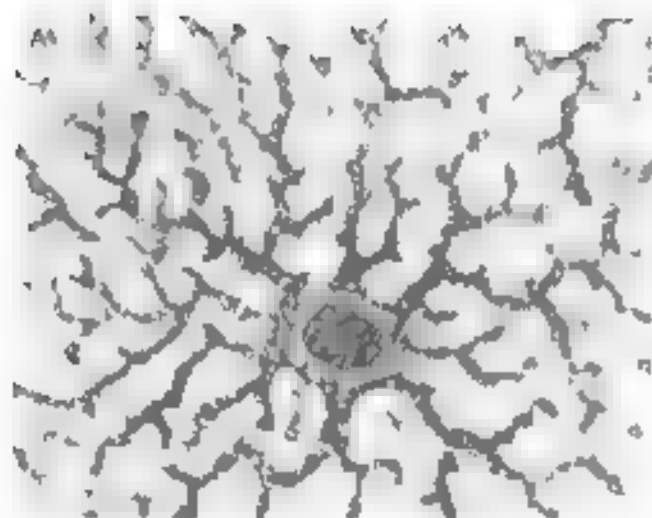


FIGURA 3.11 Tipos de neurônios que se originam de células germinativas e que se desenvolvem no cérebro. **A**, neurônio multipolar típico; **B**, neurônio bipolar; **C**, neurônio multipolar; **D**, neurônio multipolar, segundo o livro Hargrett.

que se desenvolvem a partir de células germinativas e que se desenvolvem no cérebro. **A**, neurônio multipolar típico; **B**, neurônio bipolar; **C**, neurônio multipolar; **D**, neurônio multipolar, segundo o livro Hargrett.

Neurônios multipolares podem atingir para locais de lesão, onde eles se desenvolvem a partir de células germinativas e que se desenvolvem no cérebro.

2.1.4 Células endodérmicas

As células endodérmicas do cérebro são as células que se desenvolvem a partir de células germinativas e que se desenvolvem no cérebro. **A**, neurônio multipolar típico; **B**, neurônio bipolar; **C**, neurônio multipolar; **D**, neurônio multipolar, segundo o livro Hargrett.

4 DO SISTEMA NERVOSO

compreende as células satelites e as células de Schwann, derivadas. Na verdade essas células podem ser um único tipo de célula, que pode ser dependente da parte do neurônio. As células satelites envolvem neurônios dos ganglios sensitivos e as células de Schwann envolvem os axônios. Por outro lado, seu envoltório a bainha de mielina é o neurilema, o contrário dos glóbulos do sistema apresentando-se circundadas por mielina.

As células geralmente são arredondadas e de encontro nos neurônios. As células nucleos adjacentes do núcleo dos neurônios. Em caso de lesão, as células de Schwann desempenham um papel importante na regeneração das fibras nervosas, fornecendo suporte que permite o apoio e o crescimento da regeneração. Além disso, as células de Schwann também espalham-se rapidamente e podem capturar os trofócitos que captados pelo axônio. O corpo celular vai desencadear o processo de regeneração axônica. Para descrever o papel das células de Schwann na regeneração de fibras nervosas periféricas (10 A, item 3).

3.1 FIBRAS NERVOSAS

Fibra nervosa compreende um axônio e sua bainha, seus envoltórios de origem glial. O envoltório das fibras nervosas é a bainha de mielina que funciona como isolante elétrico. As fibras são envolvidas por bainha de mielina, os axônios são as fibras nervosas mielinizadas. Na literatura, denominam-se fibras nervosas *mielinizadas*. Os tipos ocorrem tanto no sistema nervoso central, sendo a bainha de mielina formada por células de Schwann, no periférico, e por células gliais, no central.

No sistema nervoso central, disto agrupam-se em áreas e em centros basicamente nervosos (glândulas e neurônios) das quais se concentram os corpos dos neurônios. Fibras nervosas e a fibra da neurônios. Essas áreas são de natureza respectivamente, *substância branca* e *substância cinzenta*, com base em sua cor *in vivo*. No sistema nervoso central, as fibras nervosas não se mielinizam, mas as ou fascículos. No siste-

ma nervoso periférico, também agrupam-se em feixes denominados nervos (Figura 3.12).

3.1 FIBRAS NERVOSAS MIELINIZADAS

No sistema nervoso periférico, logo após seus segmentos uniaxiais, cada axônio é circundado por células de Schwann que se unem em intervalos ao longo de seu comprimento. No sistema nervoso central, as células de Schwann formam duas bainhas: a de mielina e de neurilema. Para isso, cada célula de Schwann forma um curto cilindro de mielina, dentro do qual localiza-se o axônio, o restante da célula fica completamente achatada sobre a mielina, formando a segunda bainha, o neurilema. Essas bainhas intercalam-se em intervalos longos ou raras regulares para

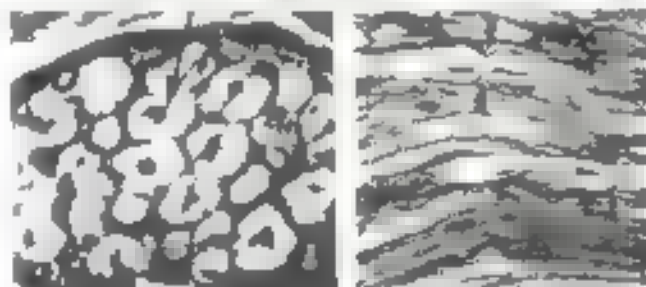


FIGURA 3.12 Aspecto estrutural do sistema nervoso periférico. (A) Imagem histológica a partir de dois outros envoltórios por perineuro (setas) contém fibras nervosas mielinizadas. Os fascículos são mantidos juntos pela epineuro. (B) Detalhe de um fascículo mostrando fibras nervosas mielinizadas cortadas transversalmente, observe o axônio (seta) e a imagem negativa da mielina dissolvida durante a preparação. (C) Fibras nervosas mielinizadas cortadas longitudinalmente para mostrar nódulos de Ranvier (cabeças de setas).

2.2 NEURÓGLIA DO SISTEMA NERVOSO PERIFÉRICO

A neuróglia periférica compreende as *celulas satélites* ou *anfiblastos* e as *celulas de Schwann*, derivadas da crista neural. Na verdade essas células podem ser consideradas como um único tipo de célula, que pode expressar dois fenótipos dependendo da parte do neurônio com que se relaciona. As células satélites envolvem pericários dos neurônios, dos ganglios sensitivos e do sistema nervoso autônomo, as células de Schwann circundam os axônios, formando seus envoltórios, quais sejam, a bainha de mielina e o neurilema (Figura 3.1). Ao contrário dos gliócitos do sistema nervoso central, apresentam-se circundadas por membrana basal.

As células satélites geralmente são amebares ou achatadas, dispostas de encontro aos neurônios. As células de Schwann têm núcleos ovóides ou alongados, com nucléolos evidentes. Em caso de injúria de nervos, as células de Schwann desempenham importante papel na regeneração das fibras nervosas, fornecendo substrato que permite o apoio e o crescimento dos axônios em regeneração. Além do mais, nessas condições apresentam capacidade fagocítica e podem secretar fatores tróficos que, captados pelo axônio e transportados ao corpo celular, vão desencadear ou incrementar o processo de regeneração axônica. Para mais informações sobre o papel das células de Schwann na regeneração de fibras nervosas periféricas veja Capítulo 10.A, item 3.0.

3.0 FIBRAS NERVOSAS

Uma fibra nervosa compreende um axônio e, quando presentes, seus envoltórios de origem eia. O principal envoltório das fibras nervosas é a bainha de mielina, que funciona como isolante elétrico. Quando envolvidos por bainha de mielina, os axônios são denominados *fibras nervosas mielínicas*. Na ausência de mielina, denominam-se *fibras nervosas amielínicas*. Ambos os tipos ocorrem tanto no sistema nervoso periférico como no central, sendo a bainha de mielina formada por células de Schwann, no periférico, e por oligodendrócitos, no central.

No sistema nervoso central, distinguem-se, macroscopicamente, as áreas contendo basicamente fibras nervosas mielínicas e neuróglia, daquelas em que se concentram os corpos dos neurônios, fibras amielínicas, além da neuróglia. Essas áreas são denominadas, respectivamente, *substância branca* e *substância cinzenta*, com base em sua cor *in vivo*. No sistema nervoso central, as fibras nervosas reúnem-se em feixes denominados *tratos* ou *fascículos*. No siste-

ma nervoso periférico também agrupam-se em feixes, formando os nervos (Figura 3.12).

3.1 FIBRAS NERVOSAS MIELÍNICAS

No sistema nervoso periférico, logo após seus segmentos iniciais, cada axônio é circundado por células de Schwann, que se colocam em intervalos ao longo de seu comprimento. Nos axônios motores e na maioria dos sensitivos, essas células formam duas bainhas, a de mielina e de neurilema. Para isso, cada célula de Schwann forma um curto cilindro de mielina, dentro do qual localiza-se o axônio; o restante da célula fica completamente achatado sobre a mielina, formando a segunda bainha, o neurilema. Essas bainhas interrompem-se em intervalos mais ou menos regulares para



FIGURA 3.12 Aspectos histológicos do nervo isquiático do cão. (A) Um pequeno fascículo e parte de dois outros envolvidos por perineúrio (setas) contêm fibras nervosas mielínicas. Os fascículos são mantidos juntos pelo epineúrio. (B) Detalhe de um fascículo, mostrando fibras nervosas mielínicas cortadas transversalmente: observe o axônio (seta) e a imagem negativa da mielina dissolvida durante a preparação. (C) Fibras nervosas mielínicas cortadas longitudinalmente para mostrar nódulos de Ranvier (cabecinhas de setas).

em um funículo de fibra. As interrupções são chamadas de *nodulos de Ranvier* (Figuras 3.1 e 3.12 C) e causam segmentos de fibra semidecelulares e de menor tamanho *internodulo* (Figura 3.1). Cada internodulo compreende região ocupada por uma célula de Schwann e tem cerca de 1 µm a 3 µm de comprimento. Assim, uma fibra que sai de um nervo longo, como o esquiático, que tem de 1 m a 1,5 m de comprimento, apresenta aproximadamente 1.000 funículos de Ranvier. As células de Schwann nodais participam da mielinização de um único axônio. No nível da terminação terminal do axônio, a bainha de mielina desaparece, mas o neurilema continua até as próximas áreas das terminações nervosas motoras ou sensitivas (Figura 3.1).

No sistema nervoso central, o envoltório glial dos neurônios e dos próximos a figura da mielina. No entanto, os limites dessas células ficam a certa distância do axônio, de modo que não há formação de qualquer estrutura semelhante ao neurilema.

Amicroscópio eletrônico, a bainha de mielina é formada por uma série de lamelas concêntricas, originadas de voltas de membrana da célula glial que recobre o axônio, com uma delimitação próxima dele.

A bainha de mielina, com a primeira membrana plasmática que a origina, é composta basicamente de lipídios e proteínas, apresentando-se a riqueza energética. Ao longo dos axônios mielinizados, os canais de sódio e potássio sensíveis à voltagem encontram-se apenas nos nodulos de Ranvier. A condução de impulso nervoso é, portanto, saltatória, ou seja, potencializa-se onde se ocorrem nos nodulos de Ranvier e salta na direção ao todo o trajecto distal, o que confere maior velocidade ao impulso nervoso. Isso é possível em razão do carácter isolante da bainha de mielina, que permite a corrente eletrônica, provocada por cada potencial de ação, percorrer todo o internodulo sem se dissipar.

O processo de formação da bainha de mielina ocorre em diversas áreas encefálicas, especialmente no tronco encefálico e no cerebelo de cada um de nós. Nas áreas sensitivas, o processo dura a maior parte do desenvolvimento e continua durante a primeira infância. No córtex pré-frontal, só estará concluída na terceira década de vida. A compreensão do processo ajuda a entender a estrutura dessa bainha.

As células e as fibras da mielina do sistema nervoso periférico podem ser seguidas na Figura 3.13 onde está representada uma das várias células de Schwann que se colocam ao longo dos axônios. Em cada célula de Schwann forma-se um sulco ou goteira que envolve o axônio (Figura 3.13 A). Segue-se o fechamento dessa goteira, com formação de uma estrutura com dupla membrana chamada *membrana* (Figura

3.13 B). Esse processo prolonga-se e continua-se ao reunir-se o núcleo diversas vezes (Figura 3.13 C). O restante da célula de Schwann (citoplasma e núcleo) forma o neurilema (Figura 3.13 D). Terminado o processo de envolvimento de toda a fibra, reconhecem-se os nodulos de Ranvier e os internodulos.

No sistema nervoso central, o processo de mielinização é essencialmente similar ao que ocorre na fibra nervosa periférica, com a diferença de que são os processos dos oligodendrócitos os responsáveis pela formação da mielina. A Figura 3.14 mostra a relação de um oligodendrócito com os vários axônios que ele mieliniza. Ao contrário do que ocorre com a célula de Schwann, um processo oligodendrócito pode fornecer o envoltório para 10 a 30 axônios.

3.2 FIBRAS NERVOSAS AMIELÍNICAS

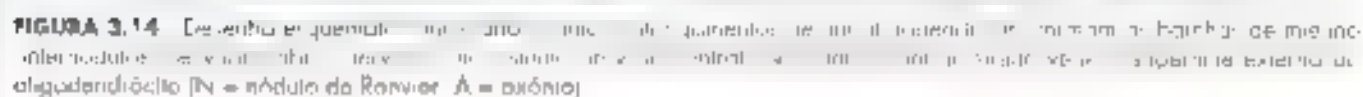
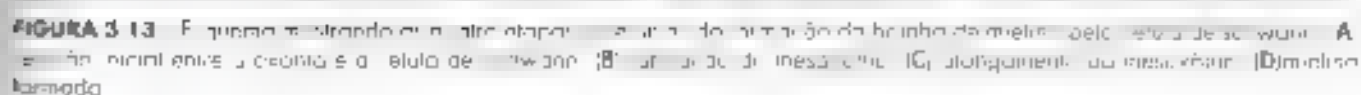
No sistema nervoso periférico, há fibras nervosas do sistema nervoso autônomo (as fibras pós-ganglionares) e algumas fibras sensitivas muito finas, que se envoltam por células de Schwann sem que haja formação da mielina. Cada célula de Schwann, nessas fibras, pode envolver apenas uma ou duas células de 1 a 1,5 µm. No sistema nervoso central, as fibras amielínicas não apresentam envoltórios. Apenas os prolongamentos de astrócitos rodeiam os axônios das células.

As fibras amielínicas conduzem o impulso nervoso mais lentamente do que as com mielina, devido ao fato de serem sensíveis à voltagem não têm como se estabelecer um potencial de membrana que impeça a condução lateral.

4.0 NERVOS

Logo após sair do tronco encefálico, da medula espinhal ou de gânglios sensitivos, as fibras nervosas mielinizadas se agrupam em feixes que se associam para formar o nervo. Os nervos espinais e cranianos que serão estudados aqui estão relacionados aos capítulos 1 e 12. Aqui, cabe a descrição de sua estrutura (Figura 3.12).

Os grandes nervos, como o radial, o mediano e o ulnar, são mielinizados, isto é, a maior parte de suas fibras é mielinizada. Tais nervos apresentam um envoltório de dupla camada e têm em vários pontos um epineuro em seu interior, colocando-se as fibras nervosas organizadas em fascículos. O epineuro, com seus vasos, penetra entre as abscissas. No entanto, cada fascículo é delimitado pelo *perineuro*, a qual compreende tecido conjuntivo denso organizado e células epiteliais anormais e achatadas, que formam uma camada e que esse tecido conjuntivo e as fibras nervosas. Entre



as camadas de células epiteliais perineurais há também fibras colágenas. Lateralmente à microscopia óptica, observa-se apenas o contínuo contendo as fibras colágenas (Figura 3.12). Devido ao grau de achatamento das células epiteliais e em razão da presença de fibras colágenas entre elas. As células epiteliais perineurais são confundidas facilmente com as fibras da microscopia eletrônica. Nem se trata das fibras por junções íntimas onde as células e as fibras nervosas da raiz anterior e posterior emergem do encefalo e adjacências. Dentro de cada fascículo, delgadas fibras colágenas formam o *endoneúrio* que envolve cada fibra nervosa. O endoneúrio limita-se internamente pela membrana basal da célula de Schwann, visualizado apenas à microscopia eletrônica.

Não há uma em que o nervo se distancie de sua origem, os neurônios, com sua integridade preservada, abandonam para entrar nos órgãos a serem servidos. Assim, encontram-se nervos mais finos, formados por apenas um fascículo e seu envoltório perineúrio.

Os capilares sanguíneos são raros no endoneúrio, são semelhantes aos do sistema nervoso central, e portanto, capazes de selecionar as moléculas que entram em contato com as fibras nervosas, impedindo a entrada de algumas e permitindo a passagem de outras. No interior dos fascículos, tem-se uma barreira hematoencefálica, sendo que a barreira hematoencefálica a ser estudada no Capítulo 9. Essa barreira só é efetiva graças ao perineúrio epineúrio que situa o interior do fascículo.

5.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

Os neurônios e fibras nervosas podem estar envolvidos em doenças e procedimentos médicos. A seguir, deles serão apresentados a seguir.

5.1 ANESTESIAS LOCAIS

As anestésicas locais, como a lidocaína, bupivacaína e a guanidina de potências de ação dos anestésicos por se ligarem aos canais de sódio dependentes de voltagem.

5.2 DOENÇAS DE SM EL NIZANTES

São duas as patologias mais frequentes documentadas de desmielinização de fibras nervosas: a esclerose múltipla e a esclerose lateral amiotrófica.

5.2.1 Esclerose múltipla

Nesta doença, ocorre progressiva destruição das bainhas de mielina de feixes de fibras nervosas do encéfalo, da medula e do nervo óptico. Com isto, cessam a condução ao longo dos nervos, levando à perda

total da velocidade dos impulsos nervosos até sua extinção completa. A doença ocorre *múltipla* devido-se ao fato de que são acometidas simultaneamente diversas áreas do sistema nervoso central. A sintomatologia depende das áreas acometidas, sendo mais comum a incoordenação motora, fraqueza e dificuldades na visão. A doença, de origem autoimune, é progressiva, com períodos sintomáticos e períodos de remissão que duram um longo de vários anos. Não há tratamento medicamentoso com o qual se possa controlar o processo desmielinizante e a ocorrência de sintomas.

5.2.2 Síndrome de Guillain-Barré (polirradiculoneuropatia aguda pós-infecciosa)

Nesta síndrome, a desmielinização também se origina autoimune, acomete os nervos periféricos, e a sintomatologia decorre diretamente da redução ou ausência de condução do impulso nervoso que leva à contração da musculatura esquelética, resultando em fraqueza muscular progressiva seguida de paralisia. No quadro típico, a paralisia evolui de forma ascendente iniciando-se em membros inferiores e podendo levar à perda da marcha. Em casos mais graves, atinge a musculatura respiratória, com necessidade de ventilação mecânica. Além do suporte ventilatório são utilizados imunoglobulinas e imunomoduladores, visando reduzir o tempo de evolução da doença.

Embora a patologia de base das duas doenças seja a mesma e sua origem de Células B, a síndrome de Guillain-Barré é considerada uma desmielinização aguda do sistema nervoso central e a outra o periférico. O curso clínico das duas é também bastante diferente. A síndrome de Guillain-Barré é aguda na maior parte das vezes, e ocorre em surtos após de evolução rápida, período de estabilização e recuperação a longo prazo. Existem também casos que evoluem para a forma crônica.

5.3 INFECÇÕES

Sabe-se há séculos que, algum tempo após a mordida de um cão hidrófobo, as pessoas adquirem a doença, caracterizada por graves e síndromes emocionais decorrentes do comprometimento do cérebro. Há uma levanta o problema de como o vírus rabioso atinge o cérebro. Para isso é bom lembrar que, no nível das terminações nervosas sensoriais livres, das placas motoras e das terminações autonômicas, as fibras nervosas perdem seus envoltórios e não são protegidas por bainhas, como ocorre ao longo dos nervos. Tem-se assim aberto o caminho pelo qual o vírus da raiva atinge o cérebro. O vírus penetra nas terminações nervosas

chega ao pericário dos neurônios da medula pelo fl. axoplasmático retrógrado e, enfim, atinge os axônios que se comunicam com áreas cerebrais. Também o da hanseníase penetra por esse caminho, entrando unindo-se aos nervos cujas fibras degeneram.

Outro exemplo é o vírus varicela Zoster. Após quadro de varicela, o vírus permanece alojado no glio sensorial da raiz dorsal, podendo permanecer ativo por diversos anos. Em algum momento pode tornar-se ativo causando o quadro de herpes Zoster caracterizado pelo aparecimento de erupções no território daquele ganglio, causando dor intensa no dermatômo correspondente.

5.4 EPILEPSIAS

Condição previamente expressa neste capítulo, a atividade elétrica neuronal se faz através de impulsos nervosos e liberação de neurotransmissores. As sinapses podem ser excitatórias ou inibitórias. Nas epilepsias ocorre uma alteração na excitabilidade de um grupo

de neurônios, em geral envolvendo as curvas iniciais de modo e cultura. Podem também ocorrer alterações nos mecanismos inibitórios. Essas alterações podem ser resultantes de fatores genéticos ou desconhecidos, no caso das epilepsias idiopáticas, bem como decorrer de uma lesão cerebral prévia nas epilepsias chamadas sintomáticas. As crises epilépticas decorrentes destes fatores podem ser de vários tipos dependendo da área cerebral que gera a atividade elétrica anormal. Podem ser focais ou generalizadas. A mais conhecida é a crise tonicoclônica generalizada. A atividade elétrica anormal pode ser unilobul, mas atinge os dois hemisférios cerebrais levando a perda de consciência e contração tônica de toda a musculatura, seguida de ataques clônicos rítmicos. Após cessarem os contrações musculares segue-se a período pós-ictal, em que o paciente permanece inconsciente por mais alguns minutos e vai se recuperando progressivamente. O tratamento é feito com medicamentos antiepilépticos que atuam estabilizando a atividade nos canais iônicos, sobretudo de sódio ou aumentando a atividade gabaérgica inibitória.

Anatomia Macroscópica da Medula Espinhal e seus Envoltórios

1.0 GENERALIDADES

Medula significa mole e macia o que está dentro. Assim, temos medula óssea dentro dos ossos, medula adrenal, dentro da glândula do mesmo nome e medula espinhal, dentro do canal vertebral. Usua mente refere-se o estado do sistema nervoso central propriamente dito, por ser o órgão mais simples deste sistema nervoso central. Foi menos desenvolvido durante o desenvolvimento. A medula espinhal é uma massa branca de tecido nervoso, situada dentro do canal vertebral, não ocupando-o completamente. No homem adulto, mede aproximadamente 45 centímetros, sendo um pouco menor na mulher. Craniamente a medula termina com o bulbo, aproximadamente ao nível do forame magno do osso occipital. O limite caudal da medula tem importância clínica e, no adulto, situa-se geralmente na 2ª vértebra lombar (Figura 4.1). A medula termina afinando-se para formar um cone, o *cone medular*, que continua com um delgado filamento meningeo, o *filamento terminal* (Figura 4.1). O conhecimento da anatomia macroscópica da medula é de grande importância clínica, além de pré-requisito para estudo de sua estrutura e função, o que será feito no Capítulo 14.

2.0 FORMA E ESTRUTURA GERAL DA MEDULA

A medula apresenta forma aproximadamente cilíndrica, sendo ligeiramente achatada no sentido anteroposterior. Seu calibre não é uniforme, pois apresenta

duas dilatações denominadas *intumescentes cervicais* e *intumescentes lombares* situadas nos níveis cervical e lombar, respectivamente (Figura 4.1). Estas intumescências correspondem às áreas em que fazem conexão com a medula as grossas raízes nervosas que formam os plexos braquial e lombossacral, destinadas à inervação dos membros superiores e inferiores, respectivamente. A formação destas intumescências se deve à maior quantidade de neurônios e, portanto, de fibras nervosas que entram ou saem dessas áreas e que são necessárias para a inervação dos membros. Esta interpretação encontra apoio na anatomia comparada. O estudo de canais vertebrais de dinossauros mostrou que estes animais dotados de membros anteriores diminutos e membros posteriores gigantescos, praticamente não possuíam intumescência cervical, enquanto a intumescência lombar era muito desenvolvida. Nos mamíferos, as intumescências cervicais e lombares igualmente distribuídas no eixo do corpo, possui medula muito grande mas sem dilatações locais. A superfície da medula apresenta as seguintes sulcos: o *sulco anterior*, que se prolonga em toda a extensão (Figura 4.1); o *sulco mediano posterior*, *fissura mediana posterior*, *sulco lateral anterior* e *sulco lateral posterior*. Na medula cervical existe ainda o *sulco anterior do tronco*, situado entre o mediano posterior e o lateral posterior, que continua em um *septo intermediário posterior* no interior do *lamina posterior*. Nos sulcos lateral anterior e lateral posterior fazem conexão, respectivamente, as raízes ventrais e dorsais dos nervos espinais, que serão estudados no Capítulo 14.

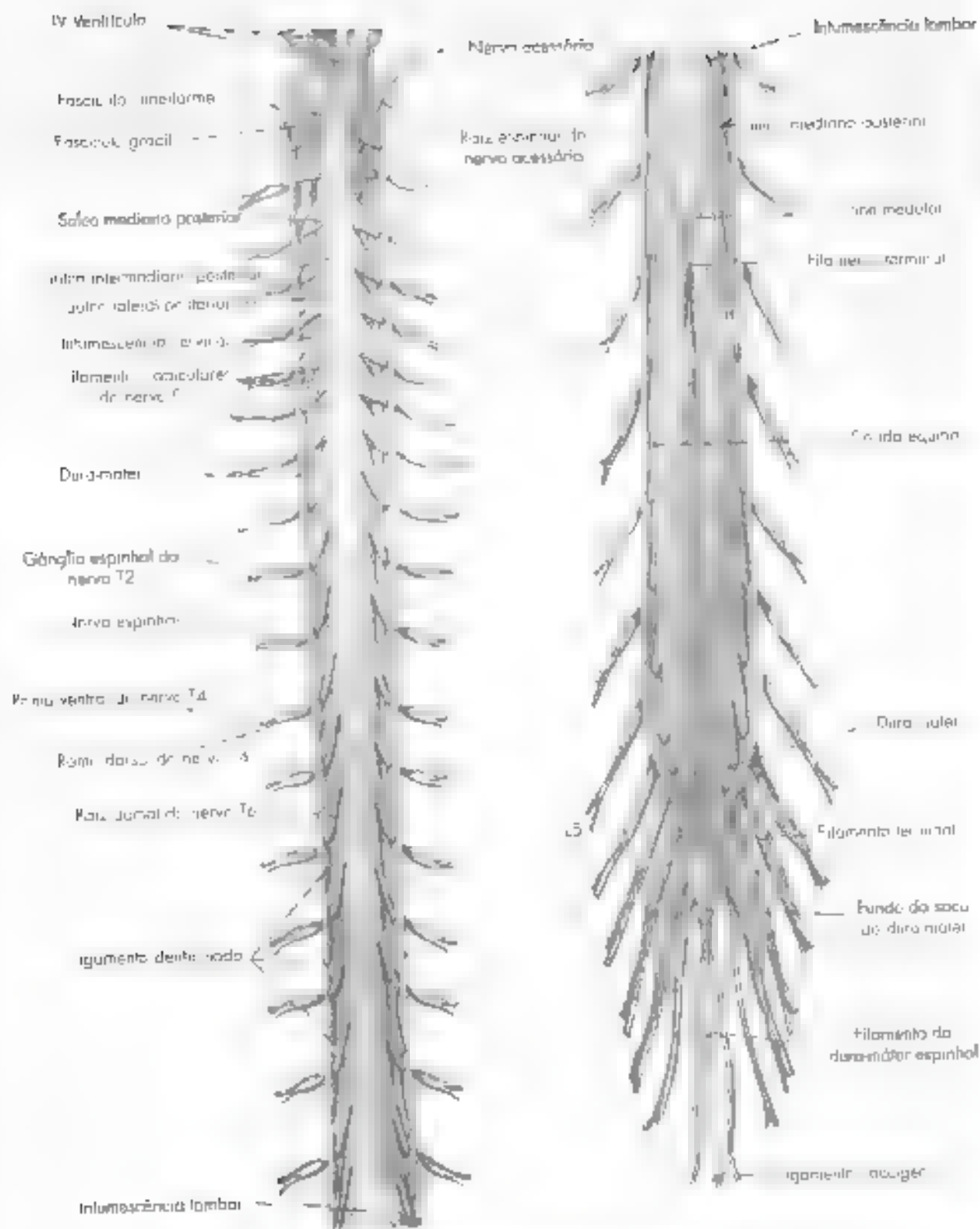


FIGURA 4.1 Médula espinhal em vista dorsal após abertura da dura-máter



FIGURA 4.2 Seção transversal esquemática da medula espinhal

Na medula, a substância cinzenta localiza-se por dentro da branca e apresenta a forma de uma borboleta ou de um H (Figura 4.2). Nesta disposição, de cada lado, três colunas que aparecem nos cortes como se fossem as colunas *anterior*, *posterior* e *lateral* (Figura 4.2). A coluna lateral, entretanto, só aparece medula cervical e parte da medula lombar. No centro da substância cinzenta localiza-se o *canal central da medula* (ou canal do espinhoma), resquício da luz do tubo neural do embrião.

A substância branca é formada por fibras, a maioria delas mielínicas, que sobem e descem na medula e podem ser agrupadas de cada lado em três *fascículos* ou cordões (Figuras 4.1 e 4.2) a saber:

- fascículo anterior** – situado entre a fissura mediana anterior e o sulco lateral anterior;
- fascículo lateral** – situado entre os sulcos lateral anterior e lateral posterior;
- fascículo posterior** – entre o sulco lateral posterior e o sulco mediano posterior. Este último é ligado à substância cinzenta pelo *septo mediano posterior*. Na parte cervical da medula, o fascículo posterior é dividido pelo sulco intermediário posterior em *fascículo gracil* e *fascículo cuneiforme*.

Não são todas as fibras brancas que se assemelham à substância cinzenta da medula, mas somente as da família Papiniforme.

3.0 CONEXÕES COM OS NERVOS ESPINHAIS – SEGMENTOS MEDULARES

A medula é o maior condutor de informações que sai e entra no eixo até através dos nervos espinhais. Nos segmentos anterior e lateral posterior, fazem conexão pequenos filamentos nervosos denominados *filamentos radiculares*, que se unem para formar respectivamente as *raízes ventral* e *dorsal* dos nervos espinhais. As duas raízes, por sua vez, se unem para formar os nervos espinhais, ocorrendo essa união em um ponto situado distalmente ao gânglio espinhal que existe na raiz dorsal (Figuras 4.3 e 4.7). A conexão com os nervos espinhais marca a segmentação da medula que, em retículo, não é completa, uma vez que não existem septos ou sulcos transversais separando um segmento do outro. Considera-se segmento medular de um determinado nervo a parte da medula onde fazem conexão os filamentos radiculares que entram na composição deste nervo. Existem 31 pares de nervos espinhais, aos quais correspondem 31 segmentos medulares assim distribuídos: nove cervicais,

12 torácicos, cinco lombares, cinco sacrais e geralmente um cocígeo. Existem oito pares de nervos cervicais, mas somente sete vértebras. O primeiro par cervical (C1) emerge acima da 1ª vértebra cervical, portanto entre ela e o osso occipital. Já o 8º par (C8) emerge abaixo da 7ª vértebra, o mesmo acontecendo com os nervos espinhais abaixo de C8, que emergem de cada lado, sempre abaixo da vértebra correspondente (Figura 4.4).

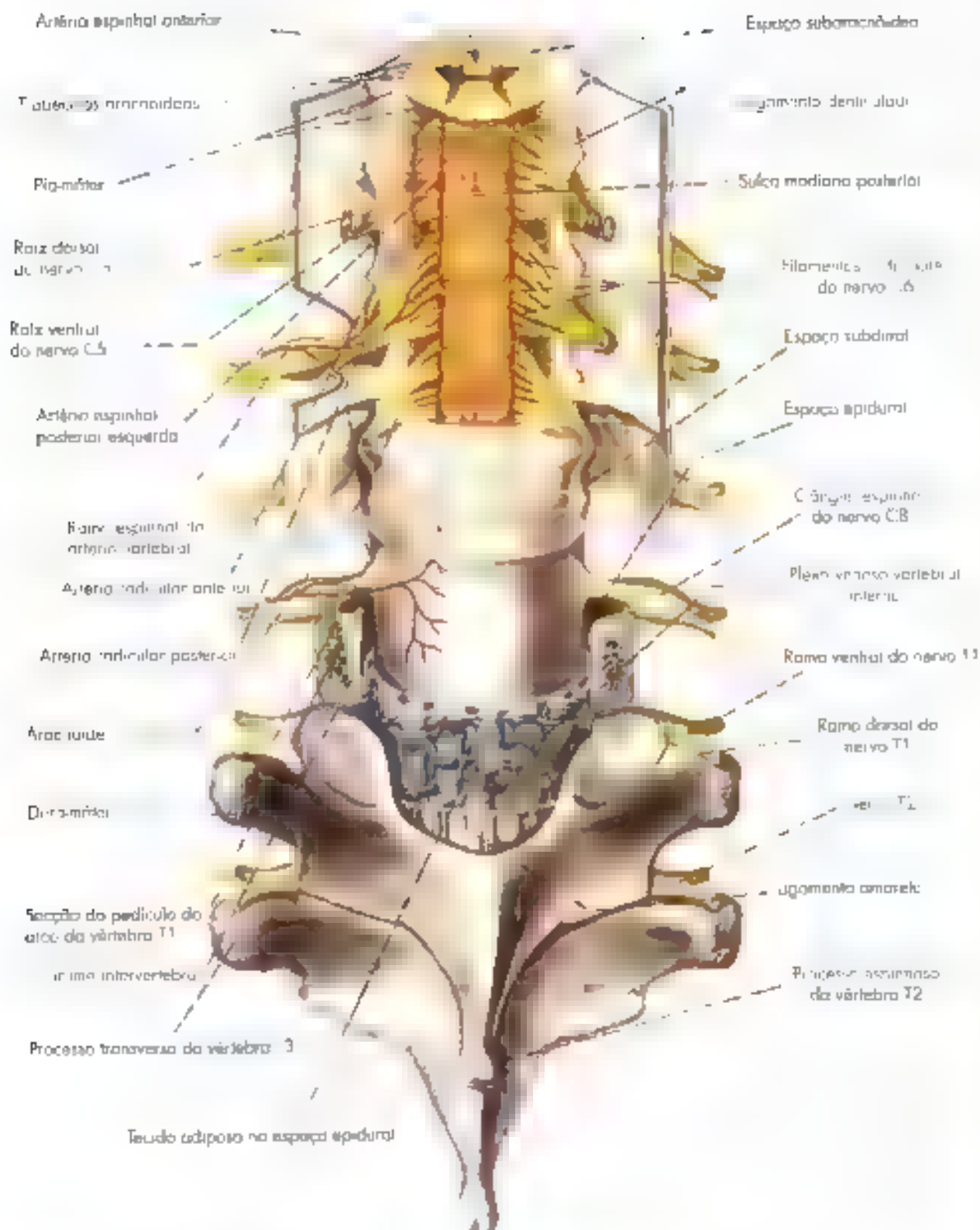
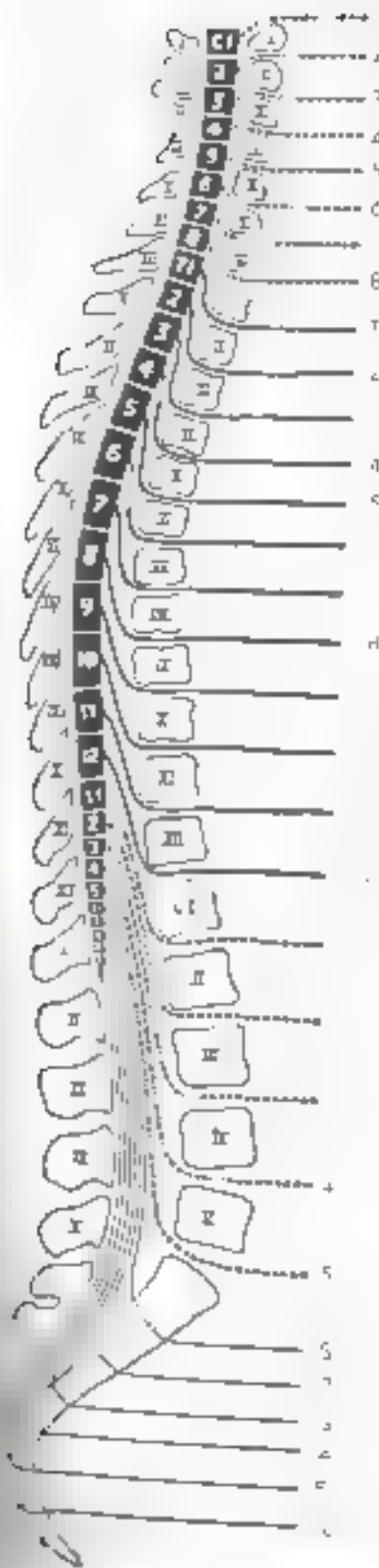


FIGURA 4.3 Medula e envoltórias em vista dorsal



4.4.4 Diagrama mostrando a relação dos segmentos espinhais com o corpo e os processos vertebrais (Reproduzido de Haymaker and Peripheral Nerve Injuries, W B Saunders)

4.0 TOPOGRAFIA VERTEBROMEDULAR

No adulto, a medula não ocupa todo o canal vertebral, uma vez que termina no nível da 2ª vértebra lombar. Abaixo desse nível, o canal vertebral contém apenas as meninges e as raízes nervosas dos 11 pares de nervos espinhais que, dispostas em torno do cone medular e filamento terminal constituem, em conjunto, a chamada *cauda equina* (Figura 4.1). A diferença de tamanho entre a medula e o canal vertebral, bem como a disposição das raízes dos nervos espinhais mais caudais, formando a cauda equina, resultam de ritmos de crescimento diferentes, em sentido longitudinal, entre medula e coluna vertebral. Até o quarto mês de vida intrauterina, medula e coluna crescem no mesmo ritmo. Por isso, a medula ocupa todo o comprimento do canal vertebral e os nervos, passando pelos respectivos forames intervertebrais, dispõem-se horizontalmente formando com a medula um ângulo aproximadamente reto (Figura 4.5). Entretanto, a partir do quarto mês, a coluna começa a crescer mais do que a medula, sobretudo em sua porção caudal. Como as raízes nervosas mantêm suas relações com os respectivos forames intervertebrais, há o alongamento das raízes e diminuição do ângulo que elas fazem com a medula. Estes fenômenos são mais pronunciados na parte caudal da medula levando à formação da cauda equina. O modelo esquemático da Figura 4.5 mostra como o fenômeno se dá.

Assim como consequência da diferença de ritmos de crescimento entre coluna e medula, há um afastamento dos segmentos medulares das vértebras correspondentes (Figura 4.4). Assim, no adulto, as vértebras T11 e T12 não estão relacionadas com os segmentos medulares de mesmo nome, mas sim com segmentos lombares. O fato é de grande importância e útil para diagnóstico, prognóstico e tratamento das lesões vertebromedulares. Assim, uma lesão na vértebra T12 pode afetar a medula lombar. Já uma lesão da vértebra L3 ou afetar apenas as raízes da cauda equina, sendo o prognóstico completamente diferente nos dois casos. É, pois, muito importante para o médico conhecer a correspondência entre vértebra e medula. Para isso, existe a seguinte regra prática (Figura 4.4): entre os níveis das vértebras C2 e T10, usa-se 2 no número do processo espinhoso da vértebra e tem-se o número do segmento medular subjacente. Assim, o processo espinhoso da vértebra C6 está sobre o segmento medular C8; o da vértebra T10 sobre o segmento T2. Aos processos espinhosos das vértebras L1 e T12 correspondem os cinco segmentos lombares, enquanto ao processo espinhoso de L1 correspondem os cinco segmentos sacrais. Esta regra não é muito exata, sobretudo nas vértebras logo abaixo de C2, mas na prática ela funciona bastante bem.

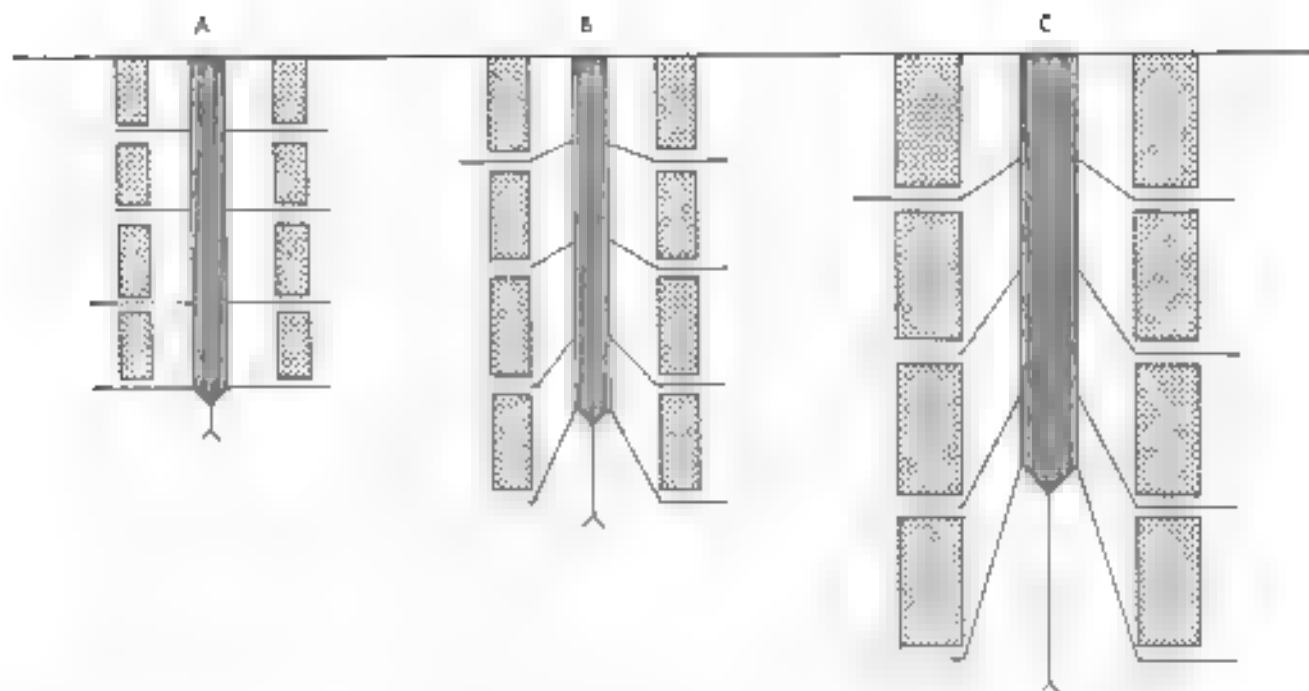


FIGURA 4.5 Modelo teórico para explicar as modificações da epigintia, representando o aumento e o desaparecimento. Em (A) são mostrados os níveis do quarto, quinto, sexto, sétimo, oitavo e nono segmentos de vértebra. Em (B) a epigintia é mostrada no segmento intermediário.

5.0 ENVOLTÓRIOS DA MEDULA

Como todo o sistema nervoso central, a medula é envolvida por membranas fibrosas denominadas meninges, que são: *dura-máter*, *pia-máter* e *aracnoide*. A *dura-máter* é a mais espessa, razão pela qual é também chamada *pachymeninge*. As outras duas constituem a *leptomeninge*. Nas seções estudadas com mais detalhes no Capítulo 9. Lamentavelmente, aqui, a algumas considerações sobre sua disposição na medula.

5.1 DURA-MÁTER

A meninge mais externa é a *dura-máter*, formada por abundantes fibras colágenas que a tornam espessa e resistente. A *dura-máter* espinal envolve toda a medula como se fosse um tubo de lava o *tubo duro*. Curiosamente, a *dura-máter* espinal continua com a *dura-máter* cranial uma cauda meníngea termina em um saco-de-saco no nível da vértebra S2. Prolongamentos laterais da *dura-máter* embaixam as raízes dos nervos espinais, continuando com o tecido conjuntivo epineurial que envolve estes nervos (Figura 4.3). Os orifícios necessários à passagem de raízes ficam enfiados, não permitindo a saída de líquido.

5.2 ARACNOIDE

A *aracnoide* espinal se dispõe entre a *dura-máter* e a *pia-máter* (Figura 4.3). Compreende um folheto juxtaposto à *dura-máter* e um enaranhado de arábicas, as *trabeculas aracnoideas*, que unem este folheto à *pia-máter*.

5.3 PIA-MÁTER

A *pia-máter* é a meninge mais delicada e mais íntima. Ela adere intimamente ao tecido nervoso da superfície da medula e penetra no tecido medular anterior. Quando a medula termina no cone medular a *pia-máter* continua caudalmente formando um filamento esbranquiçado denominado *filamento terminal*. Este filamento perfura o fundo-do-saco do abdômen e continua caudalmente até o bato sacral. Ao atravessar o saco duro o *filamento terminal* recebe vários prolongamentos da *dura-máter* e o conjunto passa a ser denominado *filamento da dura-máter espinal* (Figura 4.3). Este se inserem-se no peritônio da superfície dorsal do cóccix, constitui o *ligamento coccígeo*.

A *pia-máter* forma, de cada lado da medula, uma prega longitudinal denominada *ligamento dentado*, que se dispõe em um plano frontal ao longo de toda a extensão da medula (Figuras 4.1 e 4.3). A margem

TABELA 4.1 Características dos espaços meníngeos da medula

Espaço	Limites	Conteúdo
subaracnóideo	entre a duramáter e a aracnóide	Líquido cefalorraquidiano e plexo venoso vertebral
epidural	entre a duramáter e a parede do canal vertebral	Plexo venoso vertebral e gordura
subdural	entre a aracnóide e a pia-máter	Líquido cefalorraquidiano

da de cada ligamento continua com a pia-máter, face lateral, da medula ao longo de uma linha espessa que se dispõe entre as raízes dorsais e ventrais. A margem lateral apresenta cerca de 21 processos denticulados, que se inserem firmemente na aracnóide e na duramáter em pontos que se alternam com a presença dos nervos espinhais (Figura 4.3). Os dois pontos denticulados são elementos de fixação da dila e importantes pontos de referência em certas lesões deste órgão.

ESPAÇOS ENTRE AS MENINGES

Em relação às meninges que envolvem a medula, há três cavidades ou espaços: *epidural*, *subdural* e *subaracnóideo* (Figura 4.3). O *espaço epidural*, o mais amplo, situa-se entre a duramáter e o periosteo do canal vertebral. Contém tecido adiposo e uma grande quantidade de veias que constituem o *plexo venoso vertebral* (Figura 4.3). O *espaço subdural*, situado entre a duramáter e a aracnóide, é uma fenda estreita contendo quantidade de líquido suficiente apenas para a aderência das paredes. O *espaço subaracnóideo* é o mais importante e contém uma quantidade muito grande de *líquido cerebrospinal*. As características destes três espaços são sintetizadas na Tabela 4.

As veias deste plexo são desprovidas de válvulas e têm comunicação com as veias das cavidades torácica e abdominal. Assim, há possibilidade de circulação de substâncias entre estas cavidades. Um exemplo: pela via da veia, impulsiona o sangue no sentido ventral. Esta inversão do fluxo venoso explica a ocorrência de metástases de tumores malignos primitivamente nas cavidades torácica e abdominal. Este mecanismo é responsável pela ocorrência de lesões neurológicas causadas pela disseminação de tumores malignos, principalmente na medula, mas também em outros áreas do SNC. Lesões ocorrem quando o próprio venho impulsiona para uma grande número de áreas em que há ligação.

7.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

7.1 A EXPLORAÇÃO CLÍNICA DO ESPAÇO SUBARACNÓIDEO

O espaço subaracnóideo no nível da medula apresenta certas particularidades anatômicas da dura-máter e da aracnóide na região torácica da coluna vertebral, as quais facilitam sua exploração e técnica. Sabe-se que o saco dura e a aracnóide que o acompanha terminam em S2, ao passo que a medula tem na mais acima, em L2. Entre estes dois níveis, o espaço subaracnóideo é maior, contém maior quantidade de líquido e nele se encontram apenas o filamento terminal e as raízes que formam a cauda equina (Figura 4.4). Não havendo perigo de lesão da medula, esta área é ideal para a introdução de uma agulha no espaço subaracnóideo (Figura 4.6), o que é feito com as seguintes facilidades:



FIGURA 4.6 Introdução de agulha no espaço subaracnóideo.

- a) retirada de líquor para fins terapêuticos ou de diagnóstico nas punções lombares (ou raquidanas)
- b) medida da pressão de líquor
- c) introdução de substâncias que aumentam o contraste em exames de imagem, visando o diagnóstico de processos patológicos da medula na técnica denominada *mielografia*
- d) introdução de anestésicos nas chamadas anestésias raquidianas, como será visto no próximo item.
- e) administração de medicamentos.

7.2 ANESTESIAS NOS ESPAÇOS MENÍNGEOS

A introdução de anestésicos nos espaços meníngeos da medula, de modo a bloquear as raízes nervosas que os atravessam, constitui procedimento de rotina na prática médica, sobretudo em cirurgias das extremidades inferiores, do pênis, da cavidade pélvica e em algumas cirurgias abdominais. Em geral são feitas anestésias raquidianas e anestésias epidurais ou peridurais.

7.2.1 Anestésias raquidianas

Nesse tipo de anestesia, o anestésico é introduzido no espaço subaracnóideo por meio de uma agulha que penetra no espaço entre as vértebras L2-L3, L3-L4 (Figura 4.6) ou L4-L5. Em seu trajeto, a agulha perfura sucessivamente a pele e a tela aracnóidea, o ligamento interespinal, o ligamento amarelado, a dura-máter e a aracnóide (Figura 4.3). Certifica-se que a agulha atingiu o espaço subaracnóideo pela presença do líquor que goteja de sua extremidade.

7.2.2 Anestésias epidurais (ou peridurais)

São feitas geralmente na região lombar, introduzindo-se o anestésico no espaço epidural, onde ele se difunde e atinge os forames intervertebrais, pelos quais passam as raízes dos nervos espinais. Confirma-se que a ponta da agulha atingiu o espaço epidural quando se observa súbita falta de resistência, indicando que ela acabou de perfurar o ligamento amarelado. Essas anestésias não apresentam alguns dos inconvenientes das anestésias raquidianas, como o aparecimento frequente de dores de cabeça, que resultam da perfuração da dura-máter e de vazamento de líquor. Entretanto, elas exigem habilidade técnica muito maior e hoje são usadas quase somente em partos.

Anatomia Macroscópica do Tronco Encefálico e do Cerebelo

A TRONCO ENCEFÁLICO

1.0 GENERALIDADES

O tronco encefálico interpõe-se entre a medula e o diencéfalo, situando-se ventralmente ao cerebelo. Na sua constituição entram corpos de neurónios que se agrupam em núcleos e fibras nervosas que, por sua vez, se agrupam em feixes denominados *tratos*, *fascículos* ou *cordões*. Estes elementos da estrutura interna do tronco encefálico podem estar relacionados com relevo ou depressões de sua superfície, os quais devem ser identificados por acordo nas peças anatómicas com as das figuras e das descrições apresentadas neste capítulo. O conhecimento dos principais acidentes da superfície do tronco encefálico, como abas de cordão, estria nervosa dorsal, é muito importante para o estudo de sua estrutura e função. Muitos dos núcleos do tronco encefálico recebem ou emitem fibras nervosas que entram na constituição dos *nervos cranianos*. Dos 12 pares de nervos cranianos, 10 fazem conexão no tronco encefálico. A identificação destes nervos e a sua emergência do tronco encefálico é um aspecto importante do estudo deste segmento do sistema nervoso central, uma vez que nem sempre é possível observar todos os nervos cranianos nas peças anatómicas preparadas, pois frequentemente alguns são atrofiados durante a retirada dos encefálicos.

O tronco encefálico se divide em: bulbo, situado imediatamente mesencéfalo, situado cranialmente e

ponte, situada entre ambos. A seguir será feito o estudo da morfologia externa de cada uma destas partes.

2.0 BULBO

O bulbo ou medula oblonga constitui o segmento de cordão cuja extremidade menor continua gradualmente com a medula espinal (Figura 4.1). Não existe uma linha de demarcação nítida entre o bulbo e bulbo. Costuma-se que o limite entre eles seja em um plano horizontal que passa imediatamente acima do filamento radicular mais cranial do primeiro nervo cervical, o que corresponde ao nível do forame magno do osso occipital. O ápice superior do bulbo situa-se em um sulco horizontal visível ao olhar na ventral de origem, o *sulco bulbo-pontino*, que corresponde a margem inferior da ponte (Figura 5.1). A superfície do bulbo é percorrida longitudinalmente por sulcos que correspondem aos sulcos da medula. Estes sulcos dividem as áreas anterior (ventral), lateral e posterior (dorsal) do bulbo que, vistas pela superfície, aparecem como uma continuação direta dos sulcos da medula. Na área ventral do bulbo (Figura 5.1), observamos a *mediana anterior* e de cada lado dela existe uma elevação arredondada a *pirâmide* formada por um feixe compacto de fibras nervosas descendentes que entram na medula e que será estudado com o nome de *trato espinhal*. Na parte caudal do bulbo, fibras deste trato cruzam obliquamente o plano mediano em feixes intercruzados que obtiveram a fissura mediana posterior

e constituem a *decompressão das pirâmides* (Figura 5.1). Entre os sulcos lateral anterior e lateral posterior temos a *area lateral do bulbo*, onde se observa uma eminência oval, a *oliva* (Figura 5.1), formada por uma grande massa de substância cinzenta, o núcleo olivar inferior, situado logo abaixo da superfície. Ventralmente a oliva (Figura 5.1) emergem, do sulco lateral anterior, os filamentos radiculares do *nervo hipoglosso* (XI par craniano). No sulco lateral posterior emergem os filamentos radiculares, que se unem para formar os *nervos glossofaríngeos* (IX par) e *vago* (X par), além dos filamentos que constituem a *raiz craniana ou bulbar do nervo gressório* (XI par), a qual se une com a *raiz espinal* proveniente da medula (Figura 5.1).

A metade caudal do bulbo ou *porção fechada do bulbo* é percorrida por um estreito canal, continuação direta do canal central da medula. Este canal se abre para formar o *IV ventrículo*, cujo assoalho é, em parte, constituído pela metade caudal, ou *porção aberta do bulbo* (Figura 5.2). O *sulco mediano posterior* (Figura 5.2) termina a meia altura do bulbo, em virtude do afastamento de seus lábios, que contribuem para a formação dos *lábios laterais do IV ventrículo*. Entre este sulco e o sulco lateral posterior está situada a *area posterior do bulbo*, continuação do funículo posterior da medula e, como este, dividida em *fascículo gracil*

e *fascículo cuneiforme pelo sulco intermedio posterior* (Figura 5.2). Estes fascículos são constituídos por fibras nervosas ascendentes, provenientes da medula, que terminam em duas massas de substância cinzenta, os núcleos gracil e cuneiforme, situados na parte mais cranial dos respectivos fascículos, onde determinam o aparecimento de duas eminências, a *tubérculo do núcleo gracil*, medialmente, e a *tubérculo do núcleo cuneiforme*, lateralmente (Figura 5.2). Em virtude do aparecimento do IV ventrículo, os tubérculos do núcleo gracil e do núcleo cuneiforme afastam-se lateralmente curvando os dois ramos de um V e gradualmente convergem para cima com o *pedúnculo cerebelar inferior* formado por um grosso feixe de fibras que flodem dorsalmente para penetrar no cerebelo. Na Figura 5.2, o pedúnculo cerebelar inferior aparece seccionado transversalmente ao lado do pedúnculo cerebelar médio, que é parte da ponte.

3.0 PONTE

Ponte é a parte do tronco encefálico interposta entre o bulbo e o mesencefalo. Está situada ventralmente ao cerebelo e repousa sobre a parte basilar do assoalho occipital e o dorso da sela túrcica do estênodo. Sua base, situada ventralmente, apresenta estrutura trans-

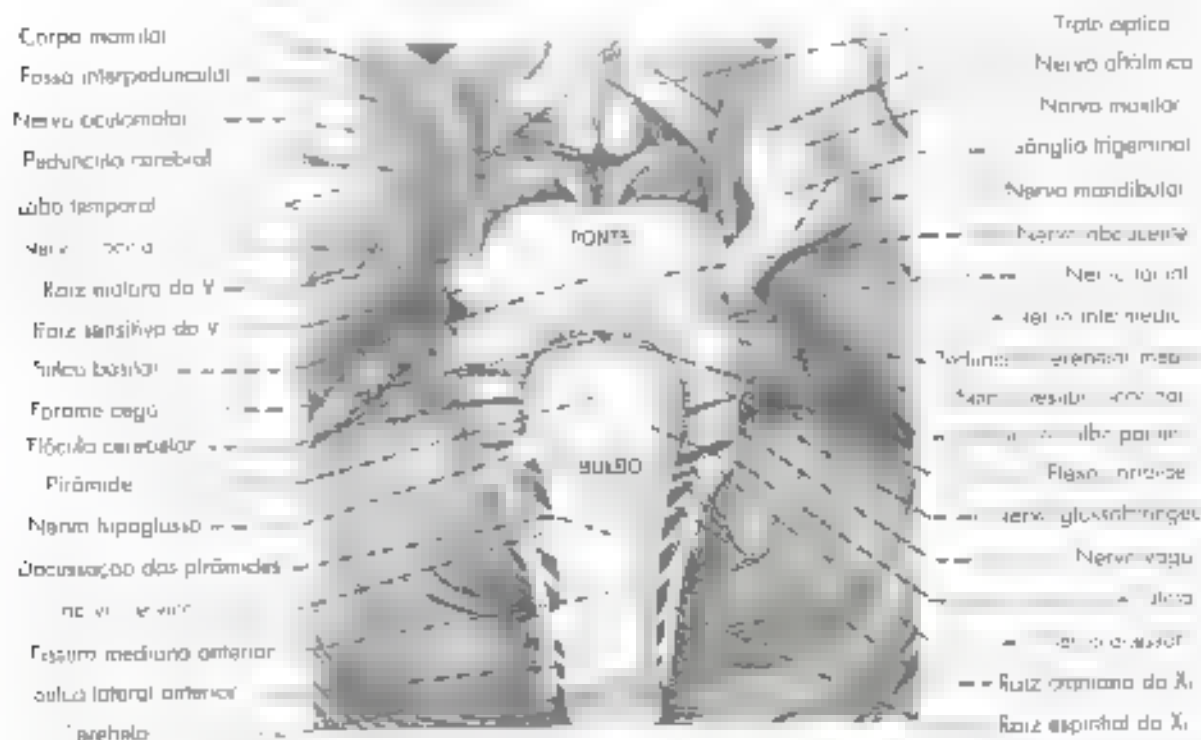


FIGURA 5.1 Vista ventral do tronco encefálico e parte do diencefalo

em função da presença de membranas e da de-
 rivação que a permeia. Essas fibras con-
 stituem a base para formar o tegmento e o
 tálamo, a medula que penetra na base do
 telôencefalo correspondente. Na linha entre a ponte e o

núcleo cerebral mediano, emerge o tálamo, que
 se apresenta na Figura 5.1. Essa emergência se dá
 por duas faces, uma maior, que se volta para o
 tegmento e outra menor, que se volta para o
 gêmeo (Figura 5.1).

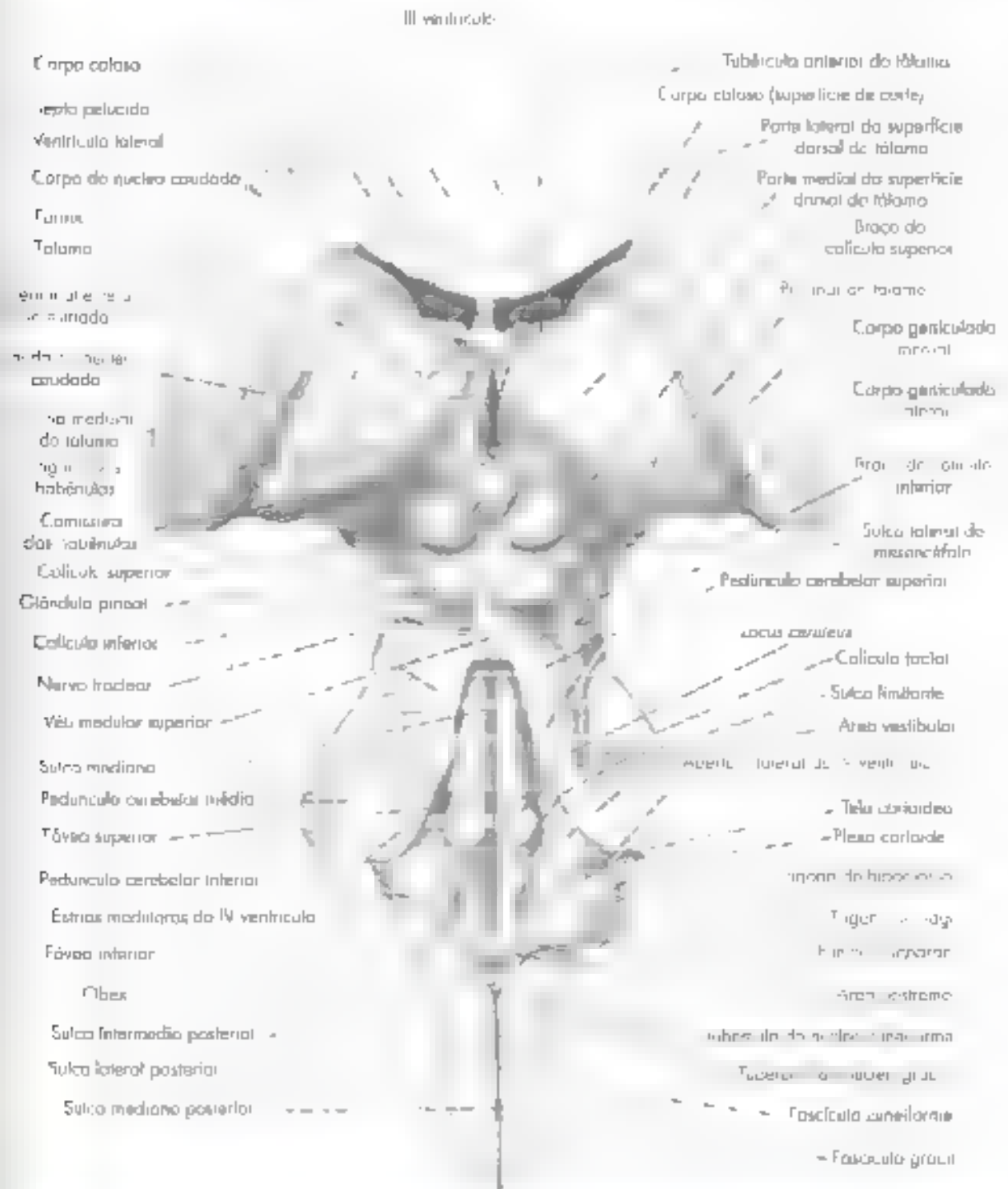


FIGURA 5.2 Vista dorsal da linha encéfalica e parte da diencefalo

Percorrendo longitudinalmente a superfície ventral da ponte existe um sulco, o *sulco basilar* (Figura 5.1), que surge a *arteria basilar* (Figura 14).

A parte ventral da ponte é separada do bulbo pelo sulco bulbo-pontino, de onde emergem de cada lado, a partir da linha mediana, o VI, o VII e o VIII pares cranianos (Figura 5.1). O VI par, *nervus abducens*, emerge entre a ponte e a pirâmide do bulbo. O VII par, *nervus vestibulo-cochlear*, emerge lateralmente próximo a um pequeno lóbulo do cerebelo, denominado *lôculo*. O VII par, *nervus facialis*, emerge medialmente ao VIII par com o qual mantém relações muito próximas. Entre os dois, emerge o *nervus intermedialis*, que é a raiz sensitiva do V par. de identificação às vezes difícil nas peças de colúmba. A presença de tantas raízes de nervos cranianos em uma área relativamente pequena explica a riqueza de sintomas observados nos casos de tumores que acometem esta área. Levando à compressão dessas raízes e causando a chamada síndrome do ângulo ponto-cerebelar.

A parte dorsal da ponte não apresenta linha de demarcação com a parte dorsal da porção aberta do bulbo, constituindo ambas, a assoalho do IV ventrículo.

4.0. QUARTO VENTRÍCULO

4.1. SITUAÇÃO E COMUNICAÇÕES

A cavidade do rombencefalo tem forma losângica e é denominada *quarto ventrículo*, situada entre o bulbo e a ponte, ventralmente, e o cerebelo, dorsalmente (Figura 7.1). Continua caudalmente com o canal central do bulbo e cranialmente com o *aqueduto cerebri*, cavidade do mesencefalo através da qual o IV ventrículo se comunica com o II ventrículo (Figura 8.5). A cavidade do IV ventrículo se prolonga de cada lado para formar os *recessos laterais*. Estes recessos se comunicam de cada lado com o espaço subaracnóideo por meio das *aberturas laterais do IV ventrículo* (Figura 9.3), também chamadas forames de Luschka. Há também uma *abertura mediana do IV ventrículo* (forame de Magendie), situada no meio da metade caudal do teto do ventrículo e de visualização difícil nas peças anatômicas usuais. Por meio dessas cavidades, o líquido *cerebroespinhal*, que enche a cavidade ventricular, passa para o espaço subaracnóideo (Figura 9.3).

4.2. ASSOALHO DO IV VENTRÍCULO

O assoalho do IV ventrículo (Figura 5.2) tem forma losângica e é formado pela parte dorsal da ponte e da porção aberta do bulbo. Limita-se infero-lateralmente pelos pedúnculos cerebelares inferiores e pelos

abérsculos do núcleo gracil e do núcleo cuneiforme cérebro-lateralmente. Limita-se pelos *pedúnculos cerebelares superiores*, compactas feixes de fibras nervosas que saindo de cada hemisfério cerebral flexionam-se cranialmente e convergem para penetrar no mesencefalo (Figura 5.2). O assoalho do IV ventrículo é percorrido em toda a sua extensão pelo *sulco mediano*. De cada lado deste sulco mediano há uma eminência, a *eminência mediat*, limitada lateralmente pelo *sulco limitante*. Este sulco, já estudado a propósito da embriologia do sistema nervoso central, separa os núcleos motores, derivados da lâmina basal e situados medialmente dos núcleos sensitivos derivados da lâmina alar e localizados lateralmente. Este sulco se alarga para constituir duas depressões, as fôveas superior e inferior, situadas respectivamente nas metades cranial e caudal do IV ventrículo. Bem no meio do assoalho do IV ventrículo e em direção medial dilata-se para constituir, de cada lado, uma saliência arredondada, o *colículo facial*, formado por fibras do nervo facial que, neste nível, comparam o núcleo do nervo abducens. Na parte caudal da eminência mediat, observa-se, de cada lado, uma pequena área triangular de vértice inferior, o *trigono do nervo hipoglosso*, correspondente ao núcleo do nervo hipoglosso. Lateralmente ao trigono do nervo hipoglosso e caudalmente à fôvea inferior existe outra área triangular, de coloração geralmente amarelada, o *trigono do nervo vago*, que corresponde ao núcleo dorsal do vago. Lateralmente ao trigono do vago, existe uma estreita crista oblíqua, o *funiculus separans*, que separa este trigono da área posvêmica (Figura 5.2), região relacionada com o mecanismo do vômito desencadeado por estímulos químicos.

Lateralmente ao sulco limitante e estendendo-se de cada lado em direção aos recessos laterais, há uma grande área triangular a *área vestibular* correspondendo aos núcleos vestibulares do nervo vestibulo-cochlear. Cruzando transversalmente a área vestibular para se perderem no sulco mediano, frequentemente existem duas cordas de fibras nervosas que constituem as *estruturas medulares do IV ventrículo*. Estendendo-se do fôvea superior em direção ao aqueduto cerebral, lateralmente à eminência mediat, encontra-se o *locus ceruleus*, área de coloração geralmente escura, onde estão os neurônios mais ricos em noradrenalina de encéfalo.

4.3. TETO DO IV VENTRÍCULO

A metade cranial do teto do IV ventrículo é limitada por fina lâmina de substância branca, o *veto medular superior*, que se estende entre os dois pedúnculos cerebelares superiores (Figura 5.2). Em sua metade caudal o teto do IV ventrículo é constituído pelo

culo (Figura 5.2)

የፔፒሊዩሽን

12

PLATE 1

Copyright © 2004 John Wiley & Sons, Ltd.



WALL 5.3

5.2 PEDUNCULOS CEREBRALES

As ventralmente, os pedículos cerebrais aparecem como dois grandes feixes de fibras que surgem da borda superior da ponte e divergem cranialmente para penetrar profundamente no cérebro (Figura 5.1). Debutam, assim, uma profunda depressão triangular, a *fossa interpeduncular* limitada anteriormente por duas emâneas pertencentes à drenesfala, os *corpos mamilares*. O fundo da *fossa interpeduncular* apresenta pequenos orifícios para a passagem de vasos e denomina-se *substância perfurada posterior*. Como já foi exposto, do sulco longitudinal, situado na face medial do pedúnculo, *sulco medial do pedúnculo*, emerge de cada lado a *terceira ventrícula* (Figura 5.1).

B – ANATOMIA MACROSCÓPICA DO CEREBELO

1.0 GENERALIDADES

O cerebelo (do latim, pequeno cérebro) está situado dorsalmente ao bulbo e à ponte, contribuindo para a formação do teto do V ventrículo. Repousa sobre a fússula cerebelar do osso occipital, e está separado do lobo occipital do cérebro por uma prega da dura-máter denominada *tenda do cerebelo*. É ligada ao bulbo pelo *pedúnculo cerebelar inferior* e à ponte e ao mesencefalo pelos *pedúnculos cerebrales inferiores* propriamente ditos, respectivamente (Figura 5.2-5.4). O cerebelo é importante para a manutenção da postura, equilíbrio

consideração dos movimentos e aprendizagem de habilidades motoras. Embora esta funcionalidade funcione mal, estudos recentes demonstram que essa também envolvido em algumas funções cognitivas. As funções e conexões do cerebelo serão estudadas no Capítulo 2.

2.0 ALGUNS ASPECTOS ANATÔMICOS

Adicionalmente, distingue-se no cerebelo uma porção superior e mediana, o *vermis*. Logo a duas grandes massas laterais, os *hemisférios cerebelares* (Figura 5.6). O *vermis* é pouco separado dos hemisférios na face dorsal do cerebelo, o que não ocorre na face ventral, onde dois sulcos bem evidentes o separam das partes laterais (Figura 5.6).

A superfície do cerebelo apresenta sulcos de direção predominantemente transversal que de mistam lâminas denominadas *folhas do cerebelo*. Existem também sulcos mais pronunciados, as *fissuras do cerebelo* que delimitam lobúlos. Cada um deles podendo conter várias folhas. Os sulcos, fissuras e lobúlos do cerebelo do mesmo modo como ocorre nos sulcos e giro do cérebro aumentam consideravelmente a superfície do cerebelo, sem grande aumento do volume. Uma secção horizontal do cerebelo (Figura 31.5) dá uma ideia de sua organização interna. Vê-se que ele é constituído de um centro de substância branca, o *corpo medular do cerebelo*, de onde irradiam as *lâminas brancas* do *arbor vitae* revestidas externamente por uma fina camada de substância cinzenta, o *córtex cerebelar*. Os antigos anatomistas atribuíam ao cérebro da vida a imagem do

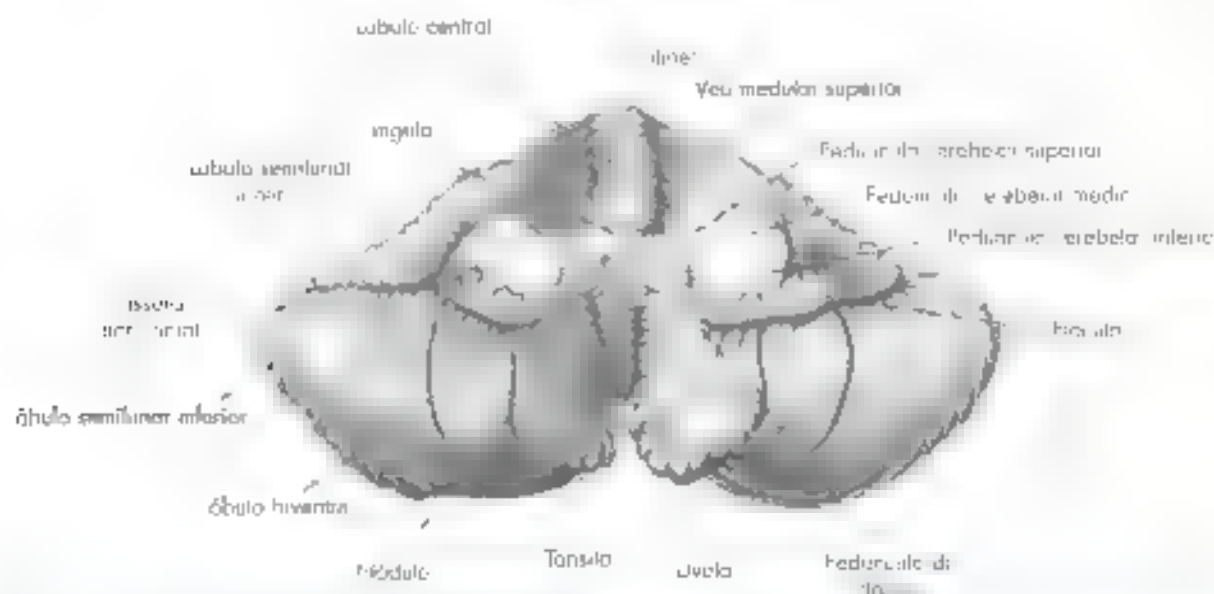


FIGURA 5.4 Vista ventral do cérebro após remoção dos pedúnculos cerebrais

minações nuprias (Figura 5.1). Entretanto, a maioria dessas estruturas não tem importância funcional ou clínica e não precisam ser memorizadas embora constem das figuras. São importantes e devem ser identificadas nas peças apenas os lóbulos: nódulo, flocculo e tonsila, e as fissuras posterolaterais e prima. O nódulo e o pequeno lóbulo do vérmis e fica situado logo acima do teto do V ventricular (Figura 5.5). O flocculo é um lóbulo do hemisfério alongado transversalmente e com folhas pequenas situadas logo atrás do pedúnculo cerebelar inferior (Figura 5.5). Juntam-se ao nódulo pelo pedúnculo do flocculo, constituindo o lobo flocculo-nodular separado do corpo do cerebello pela fissura posterolateral (Figura 5.5). O lobo flocculo-nodular é importante por ser a parte do cerebello responsável pela manutenção do equilíbrio.

As tonsilas são bem evidentes na face ventral do cerebello, projetando-se medialmente sobre a face dorsal do bulbo (Figura 5.4). Essa relação é importante pois, em certas situações, elas podem ser deslocadas cuidadosamente, formando uma torção de tonsila (Figura 8.6) que penetra no forame magnum, comprimito o bulbo, o que pode ser fatal. Lembre-se assim, sem entrar com mais detalhes no Capítulo 8, item 3.3.2.

4.0 D VISÃO ANATÔMICA

Os lóbulos do cerebello podem ser agrupados em estruturas maiores, os lobos separados pelas fissuras posterolaterais e prima. Chega-se, assim, a uma divisão transversal em que a fissura posterolateral divide o cerebello em um *lobo flocculo-nodular* e o *corpo do cerebello*.

Aula Este por sua vez, é dividida em lobo anterior e lobo posterior pela fissura prima (Figura 5.7). Temos assim, a seguinte divisão:



Existe também uma divisão longitudinal em que as partes se dispõem longitudinalmente e que será descrita no Capítulo 7.

5.0 PEDUNCULOS CEREBELARES

São três os pedunculos cerebelares: superior, médio e inferior que aparecem seccionados nas Figuras 5.1 e 5.4. O pedunculo cerebelar superior liga o cerebello ao mesencefalo; o pedunculo cerebelar médio e um enorme feixe de fibras que liga o cerebello à ponte e constitui a parede dorsolateral da metade cranial do V ventrículo (Figura 5.2). Considera-se como limite entre a ponte e o pedunculo cerebelar o ponto de emergência do nervo trigêmeo (Figura 5.3). O pedunculo cerebelar inferior liga o cerebello à medula.

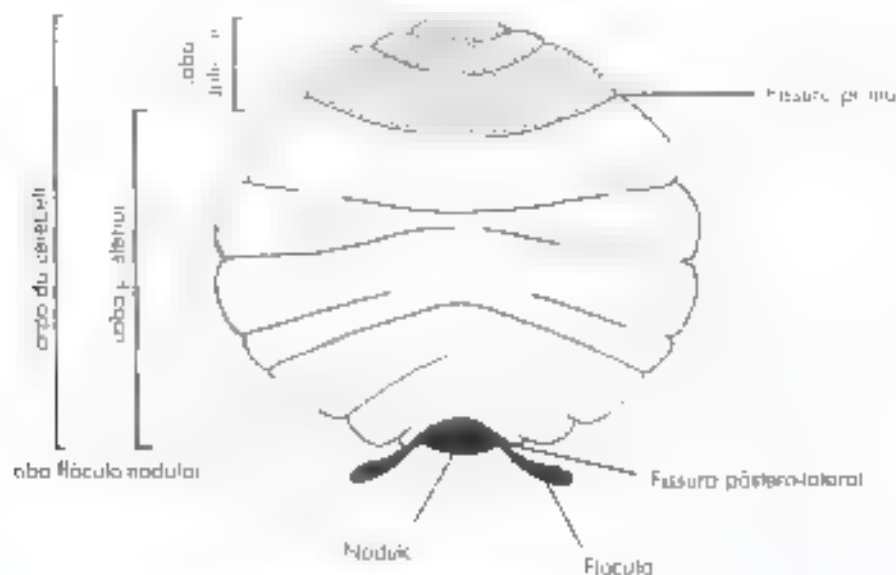


FIGURA 5.7 Esquema da divisão anatômica do cerebello

Anatomia Macroscópica do Diencefalo

I O GENERALIDADES

O diencefalo e o telencefalo formam o cérebro, que se desenvolve a partir do prosencéfalo. O cérebro é a porção mais desenvolvida e mais importante do encéfalo, ocupando cerca de 80% da cavidade craniana. Os dois elementos que o formam, diencefalo e telencefalo, são intimamente unidos, apresentando características próprias e são usualmente estudados em separado. O diencefalo se desenvolve enormemente em tamanho e posterior para constituir os hemisférios cerebrais (Figura 2.5). Deste modo, encobre quase completamente o telencefalo que permanece em sua posição original, podendo ser visto apenas na face inferior do cérebro. O diencefalo compreende as seguintes partes: *hipotálamo*, *epitálamo* e *metatálamo*, todas em contato com o III ventrículo. É, pois, conveniente que o estudo de cada uma destas partes seja precedido de uma revisão do III ventrículo.

II VENTRICULO

A cavidade do diencefalo é uma estreita fenda intermediária denominada III ventrículo, que se comunica com o IV ventrículo pelo aqueduto cerebral. Os ventrículos laterais pelos respect. *foramina lateralia* (ou de Monro).

Figuras 5.2 e 7.2 dão uma ideia da situação e do tamanho deste ventrículo. Quando o cérebro é seccionado no plano sagital mediano, as paredes laterais do III ventrículo são expostas amplamente (Figura 7.1), mostrando a existência de uma depressão, o *alveolo*, que se estende do aqueduto cere-

bral até ao tálamo inferior. As paredes da parede lateral situadas acima deste sulco pertencem ao tálamo, as situadas abaixo, ao hipotálamo. Sendo os dois tálamos e, por conseguinte, atravessando em parte a cavidade ventricular, observa-se frequentemente uma trave de substância cinzenta, a *aderencia intertálamica* que aparece seccionada na Figura 7.1 e pode estar ausente em 30% dos indivíduos.

No assoalho do III ventrículo, dispõem-se de diante para trás, as seguintes formações (Figura 2.3): *quiasma óptico*, *infundíbulo tuber cinereo* e *corpus mamillares*, pertencentes ao hipotálamo.

A parede posterior do ventrículo, muito pequena, é formada pelo epitálamo, que se localiza acima do sulco hipotalâmico. Saído de cada lado do epitálamo e percorrendo a parte mais alta das paredes laterais do ventrículo, há um feixe de fibras nervosas, as *estrias medulares do tálamo*, onde se insere a *teia coronária* que forma o teto do III ventrículo (Figura 5.2). A partir da teia coronária, avagam-se na luz ventricular os *plexos coroários* do III ventrículo (Figura 7.1), que se dispõem em duas colunas paralelas e são contínuos, através dos respectivos forames interventriculares, com os plexos coroários dos ventrículos laterais.

A parede anterior do III ventrículo é formada pela *lâmina terminal*, fina lâmina de tecido nervoso que une os dois hemisférios e se dispõe entre o quiasma óptico e o *corpus mamillares* anterior (Figura 7.1). A *comissura anterior* a *lâmina terminal* e as partes adjacentes das paredes laterais do III ventrículo pertencem ao telencefalo, pois derivam da parte central não evaginada da vesícula telencefálica do embrião.

3.0 TÁLAMO

Os talamos são duas massas volumosas de substância cinzenta, de forma ovalar, dispostas uma de cada lado na porção lateral do diencefalo. A extremidade anterior de cada talamo apresenta uma eminência, o *tubérculo anterior do talamo* (Figura 5.2), que participa na delimitação da fôrme interventricular. A extremidade posterior, consideravelmente maior que a anterior, apresenta uma grande eminência, o *pulvinar*, que se projeta sobre os corpos geniculados lateral e medial (Figura 5.2). O corpo geniculado medial faz parte da via auditiva, o lateral, da via óptica, e ambos são considerados por alguns autores como constituindo uma divisão do diencefalo denominada *metatalamo*. A porção lateral da *face superior do talamo* (Figura 5.2) faz parte do assoalho do ventrículo lateral, sendo, por conseguinte, revestido de epitélio ependimário, a *fôrme lateral do talamo* forma a maior parte das paredes laterais do III ventrículo (Figura 5.2).

A *face lateral do talamo* é separada do telencefalo pela *capsula interna*, compacto feixe de fibras que, após contornar o cérebro, a centros nervosos subcorticais e ao poder ser vista em secções (Figura 3.2.5) ou dissecções (Figura 3.0.1) do cérebro. A *face inferior do talamo* comunica com o hipotálamo e o subtálamo. O talamo é uma área muito importante do cérebro, relacionada sobretudo com a sensibilidade, mas tem também outras funções que serão estudadas no Capítulo 23.

4.0 HIPOTÁLAMO

O hipotálamo é uma área relativamente pequena do diencefalo, situada abaixo do talamo, com importantes funções, relacionadas sobretudo com o controlo da atividade visceral. A análise funcional do hipotálamo será feita no Capítulo 23, juntamente com o estudo de sua estrutura e funções.

O hipotálamo compreende estruturas situadas nas paredes laterais do III ventrículo, abaixo do seu hipotálamo, além das seguintes formações do assoalho do I ventrículo, vizíveis na base do cérebro (Figura 7.8):

- a) *corpus mamillares* (Figura 7.8) — são duas eminências arredondadas, de superfície cinzenta e densa, na parte anterior da linha interpeduncular;
- b) *quiasma óptico* (Figuras 7.8 e 23.4) — localiza-se na parte anterior do assoalho do III ventrículo. Recebe as fibras dos *nervos ópticos*, que ao cruzarem em parte e continuam nos *tratos ópticos* que se dirigem aos corpos geniculados laterais;
- c) *tuber cinereum* (Figura 7.8) — é uma área ligeiramente cinzenta, mediana, situada atrás do

quiasma e dos tratos ópticos, entre estes e os corpos mamilares. No *tuber cinereum* prende-se o hipofise, por meio do infundíbulo.

- d) *infundíbulo* (Figura 7.8) — é uma formação nervosa em forma de funil que se prende ao *tuber cinereum*. A extremidade superior do infundíbulo destina-se para constituir a *continência mediana do tuber cinereum*, enquanto sua extremidade inferior continua com o processo infundibular do *lobo nervoso da neuro-hipófise*. Em geral, quando os encefalos são retirados do crânio, o infundíbulo se rompe permanecendo com a hipófise na cápsula tímica da base do crânio.

O hipotálamo é uma das áreas mais importantes do cérebro, regula o sistema nervoso autónomo e as glândulas endócrinas e é o principal responsável pela conservação do meio interno (homeostase).

5.0 EPITÁLAMO

O epitálamo limita posteriormente o III ventrículo na parte do seu hipotálamo, já na transição com o mesencefalo. Seu elemento mais evidente é a *glândula pineal*, na *epífise* — glândula endócrina ímpar e mediana de forma piriforme, que repousa sobre o teto mesencefálico (Figura 5.2). A base do corpo pineal prende-se anteriormente a dois feixes transversais de fibras que cruzam o plano mediano, a *comissura posterior* e a *comissura das habénulas* (Figura 7.1). A comissura posterior situa-se no ponto em que o aqueduto cerebral se liga ao III ventrículo e é considerada como limite entre o mesencefalo e diencefalo. A comissura das habénulas interpõe-se entre duas pequenas eminências triangulares, os *tegmenos do habénula* (Figura 5.2), situados entre a glândula pineal e o talamo, cada um simetricamente de cada lado, entre as *estrias medulares do talamo*. A tela corioide do I ventrículo insere-se internamente nas estrias medulares do talamo e posteriormente na comissura das habénulas (Figura 7.1), fechando, assim, o teto do I ventrículo. As funções da glândula pineal e de seu hormônio, a melatonina, serão estudadas no Capítulo 23.

6.0 SUBTÁLAMO

O subtálamo compreende a zona de transição entre o diencefalo e o tegmento do mesencefalo. É de difícil visualização nas peças de rotina, pois não se relaciona com as paredes do III ventrículo, podendo mais facilmente ser observado em cortes frontais do cérebro (Figura 6.1). Verifica-se, então, que ele se localiza abaixo do talamo, sendo limitado lateralmente pela capsula interna e medialmente pelo hipotálamo. O subtálamo tem função motora.

Anatomia Macroscópica do Telencéfalo

10 GENERALIDADES

O telencefalo compreende os dois hemisférios cerebrais e a lâmina terminal situada na porção anterior do II ventrículo (Figura 33.1).

Os dois hemisférios cerebrais são unidos por uma larga faixa de fibras comissurais, o *corpo caloso* (Figura 7.1). Os hemisférios cerebrais possuem cavidades, os *ventrículos laterais* direito e esquerdo, que se comunicam com o II ventrículo (Figuras 7.2 e 7.3).

Cada hemisfério possui três pólos frontais: *anterior*, *lateral* e *medial*; *posterior*, *lateral* e *medial*; e *inferior* ou *base* do cérebro. Irregular, repousando anteriormente nos gânglios da base e medial na base do crânio, apresenta a face inferior do cerebelo.

2.2. SULCOS E GIROS DIVISÃO EM LOBOS

A superfície do cérebro do homem e de vários animais apresenta depressões denominadas sulcos, que aumentam a superfície cerebral. A existência dos sulcos permite considerável aumento de superfície sem grande aumento do volume cerebral e sabe-se que certas funções da área ocupada pelo córtex cerebral estão "localizadas" nos sulcos.

Muitos sulcos são inconsistentes e não recebem qual denominação. Outros, mais constantes, recebem denominações especiais e ajudam a delimitar os lobos e áreas cerebrais. Em cada hemisfério cerebral, os sulcos mais importantes são o *sulco lateral* (de S3

vias e o sulco central de Rolando), as dobras chamadas
dois de fissuras, e que serão descritos a seguir.

1) *sulcus lateral* (Figuras 7.4 e 7.5) inicia-se na base do cérebro, como uma fenda profunda que, separando o lobo frontal do lobo temporal, dirige-se para a face dorsolateral do cérebro, onde termina. Dividindo-se em três ramos, ascendente, anterior e posterior (Figura 7.5). Os ramos ascendente e anterior são curtos e penetram no lobo frontal; o ramo posterior é muito mais longo, dirige-se para cima e para cima, terminando no lobo parietal. Separa o lobo temporal, situando abaixo, dos lobos frontal e parietal, situados acima. (Figura 7.4)

central (Figuras 7.4 e 7.5). É um sulco profundo e geralmente profundo, que percorre obliquamente a face dorsolateral do hemisfério, separando os lobos frontal e parietal. Inicia-se na face medial do hemisfério, aproximadamente no meio da borda dorsal e a partir desse ponto, dirige-se para diante e para baixo, em direção ao ramo posterior do sulco lateral. Os dois sulcos são separados por uma pequena prega cortical, formando por dois lados paralelos, um anel de giro que envolve o polo posterior do hemisfério.

Os sujeitos ajudam a decifrar os *rotos* cerebrais, que têm sua denominação de acordo com os ossos de crânio, com os quais se relacionam. Assim, temos os lo-



FIGURA 7.2 Ventrículos anômalo.

lobos *temporal*, *parietal* e *occipital*. Além desses, a *ínsula*, situada profundamente no sulco lateral e tem, por conseguinte, relação íntima com os demais (Figura 7.6). A divisão em lobos, embora não importância clínica, não corresponde a uma funcional, exceto pelo lobo occipital, que está diretamente relacionado com a visão. A *fronta*, localizada acima do sulco lateral e do sulco central (Figura 7.4 A). Na face medial, o limite anterior do lobo occipital é o *sulco occipital* (Figura 7.4 B). Em sua face dorsolateral, o limite é arbitrariamente situado em uma linha imaginária que representa o *sulco parietooccipital*, na superior do hemisfério a *insula pre-occipital* e na borda inferolateral a cerca de 4 cm do polo (Figura 7.4 A). Do meio desta linha, parte uma linha imaginária em direção ao ramo posterior da *calota*, que, juntamente com este ramo, limita o *lóbulo parietal* (Figura 7.4 A).

A seguir, a descrever os sulcos e girus importantes de cada lobo, estudando sucessivamente as três faces de cada hemisfério. A descrição deve ser acompanhada, nas peças anatômicas, com o auxílio

das figuras, levando-se em conta que elas representam o padrão mais frequente, o qual, em virtude do grande número de variações, nem sempre corresponde a peça anatômica de que se dispõe. Assim, os sulcos são, por vezes, muito sinuosos e podem ser interrompidos por pregas anastomóticas, que unem girus vizinhos, dificultando sua identificação. Para facilitar o estudo, é aconselhável que se observe mais de um hemisfério cerebral.

3.0 MORFOLOGIA DAS FACES DOS HEMISFÉRIOS CEREBRAIS

3.1 FACE DORSOLATERAL

A face dorsolateral do cérebro ou *face convexa*, é a maior das faces cerebrais, relacionando-se com todos os ossos que formam a abóbada craniana. Nesta estão representados os cinco lobos cerebrais, que serão estudados a seguir.

3.1.1 Lobo fronta

Identifica-se, em sua superfície, três sulcos principais (Figura 7.5).

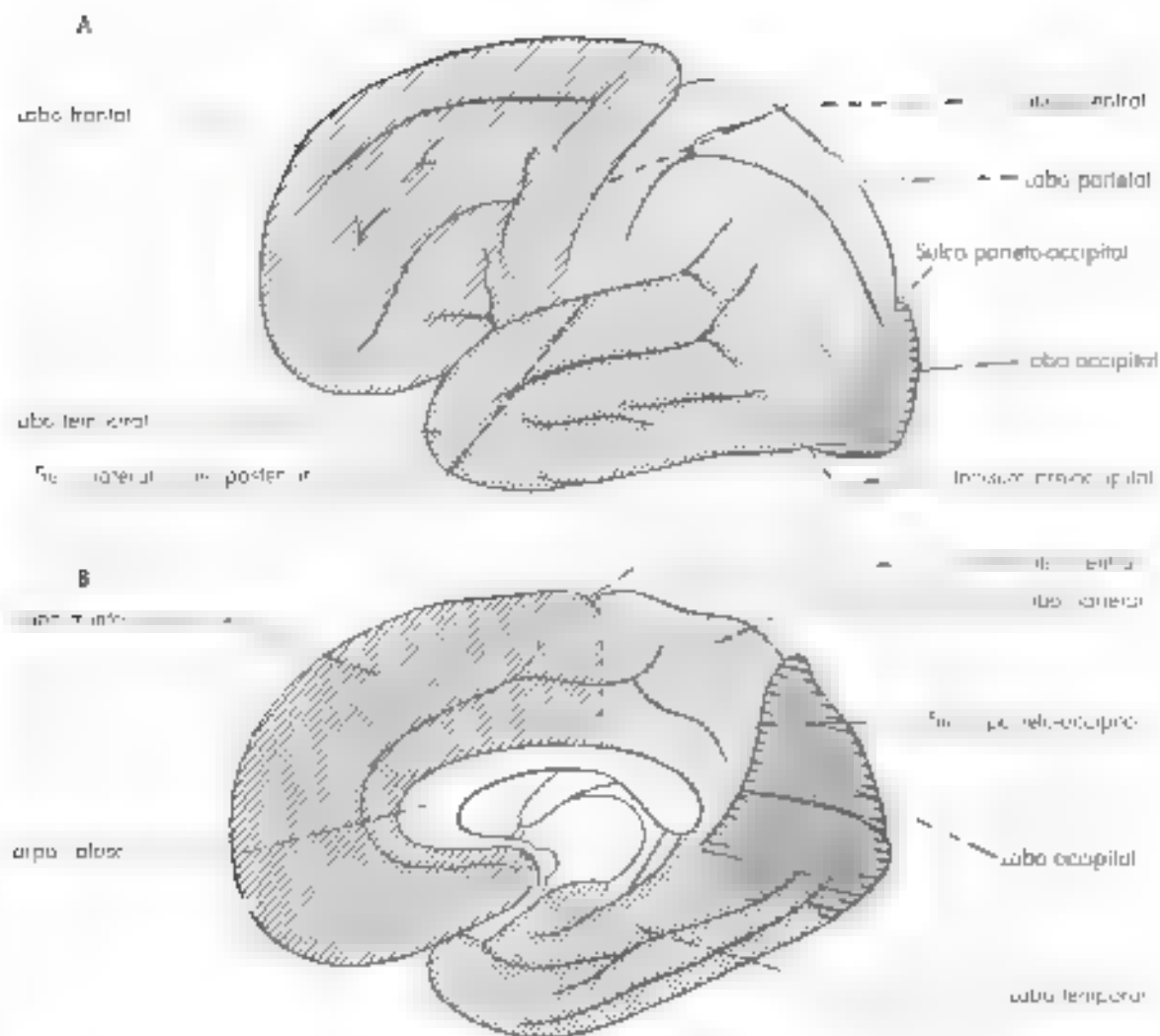


FIGURA 7.4 (A) Lobos do cérebro vistos lateralmente. (B) Lobos do cérebro vistos medialmente (reproduzidos de Dangelmaier e Anatomia Humana Brasileira, Arneri, Rio de Janeiro).

o **gânglio pré-central** — mais ou menos paralelo ao plano anterior e posterior — é dividido em dois segmentos.

O **gânglio frontal superior** — inicia-se geralmente na porção superior do sulco pré-central e tem orientação apicobasal, isto é, anteroposterior.

O **gânglio frontal inferior** — não tem orientação apicobasal, pois começa na porção paracentral superior.

O **sulco central superior** — que separa os lobos pré-centrais — está na região pré-central, onde se

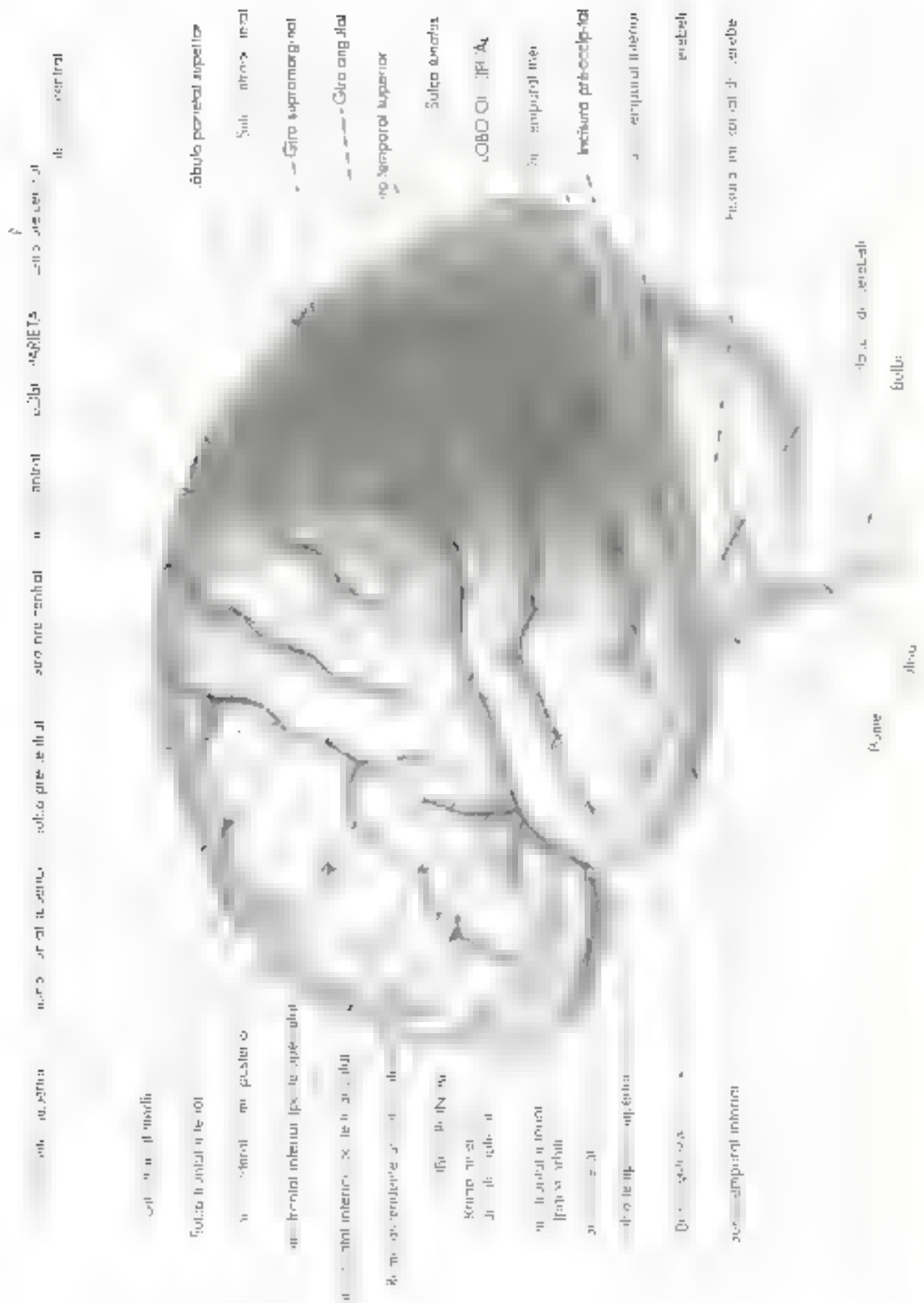
projeta para cima o giro do cérebro. A linha transversal posterior da massa piriforme e o giro do cérebro superior e inferior — que se projetam para cima superior e inferiormente — são os pontos de referência para a localização do

gânglio frontal superior. Este gânglio é subdividido em duas partes: a **parte superior** — que se projeta para cima — e a **parte inferior** — que se projeta para baixo. A primeira situa-se abaixo do ramo descendente do giro do cérebro e o ramo ascendente, e a última entre o ramo descendente e o ramo ascendente. (Figuras 7.4 e 7.5.) O **gânglio temporal** — que se situa em direção da base do cérebro — é de menor tamanho. Ele é a subdivisão da maioria dos indivíduos, uma das áreas de linguagem do cérebro.

3.1.2 Lobo temporal

Apresentam-se na face dorsolateral do cérebro, dois sulcos principais. (Figura 7.5.)

a) **Sulco temporal superior** — inicia-se próximo ao polo temporal e dirige-se para trás, paralelo



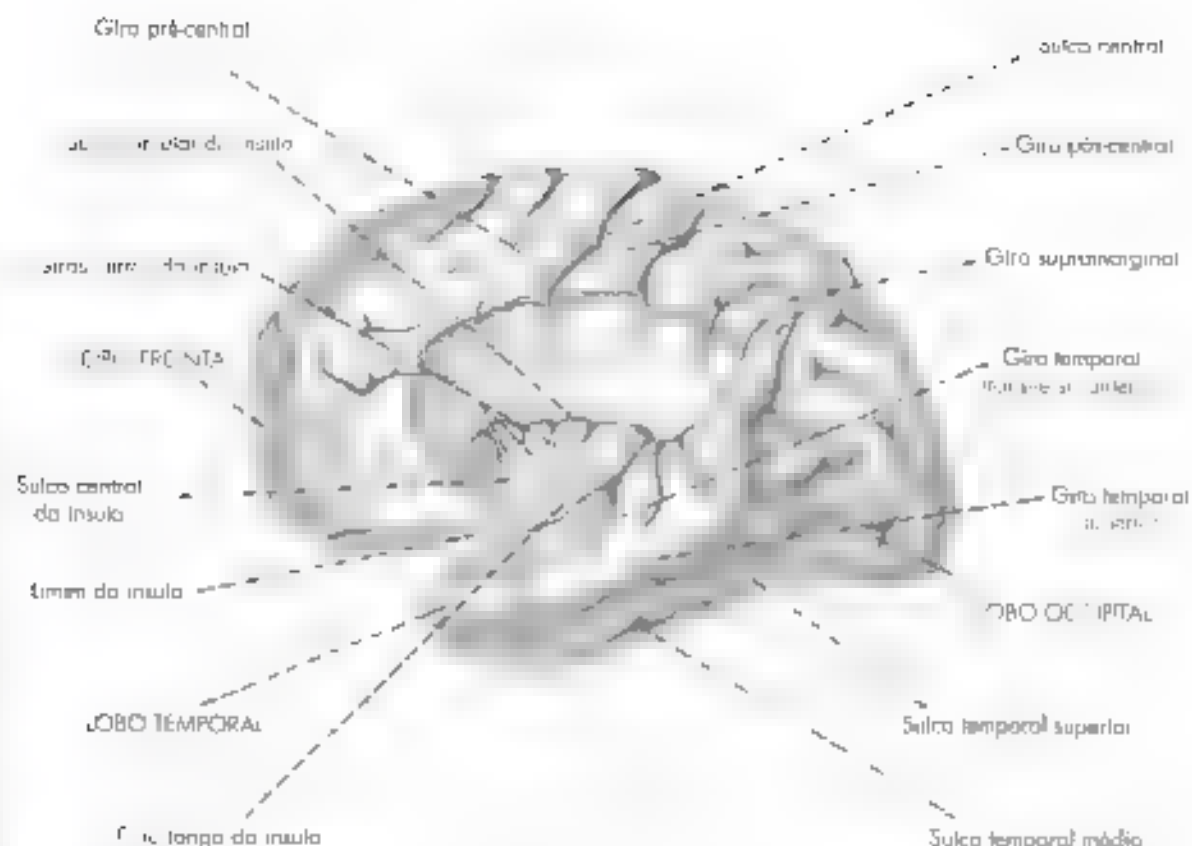


FIGURA 7.6 Anátomo-funcional de um hemisfério cerebral após a remoção do sulco frontal e parietal para mostrar a localização dos giros temporais transversais.

lateralmente ao ramo posterior do sulco lateral, terminando no lobo parietal.

- b) *sulco temporal inferior* – paralelo ao sulco temporal superior e geralmente formado por duas ou mais partes descontínuas.

Entre os sulcos lateral e temporal superior está o *temporal superior*. Entre os sulcos temporal superior e o temporal inferior situa-se o *giro temporal* abaixo do sulco temporal inferior encontra-se o *giro temporal inferior* que se mistura com o *sulco intra-temporal*, geralmente situado na face inferior do hemisfério cerebral. Afastando-se os lobos do sulco lateral, aparece seu assuolho, que é parte do giro temporal superior. A porção posterior desse assuolho é atravessada por pequenos giros transversais, os *giros parciais transversais*, dos quais o mais evidente é o *temporal transversal inferior* (Figura 7.6) e é a partir daí que nele se localiza a área da audição.

3.1.3 Lobos parietal e occipital

O lobo parietal apresenta dois sulcos principais (Figura 7.5).

- a) *sulco pós-central* – quase paralelo ao sulco central, é frequentemente dividido em dois segmentos, que podem estar mais ou menos distantes um do outro.
- b) *sulco intraparietal* – muito variável e geralmente perpendicular ao pós-central, com o qual pode estar unido, estende-se para trás para terminar no lobo occipital.

Entre os sulcos central e pós-central fica o *giro pós-central*, onde se localiza uma das mais importantes áreas sensíveis do córtex, a área somestésica. O sulco intraparietal separa o *lóbulo parietal superior* do *lóbulo parietal inferior*. Neste último, descrevem-se dois giros: o *giro supramarginal*, curvado em torno da extremidade do ramo posterior do sulco lateral, e o

giro angular, curvado em torno da porção terminal e ascendente do sulco temporal superior.

O *loba occipital* ocupa uma porção relativamente pequena da face dorsolateral do cérebro, onde apresenta pequenos sulcos e giros inconsistentes e irregulares.

3.1.4 Insula

Mascarando-se os lábios do sulco lateral, evidencia-se aprofunda fossa no fundo da qual está situada a *ínsula* (Figura 7.6), no cérebro que, durante o desenvolvimento, cresce menos que os demais, razão pela qual é pouco a pouco recoberto pelas *lobos* vizinhos, frontal, temporal e parietal. A *ínsula* tem forma cônica e apresenta alguns sulcos e giros. São descritos os seguintes (Figura 7.6): *sulco circular da insula*, *sulco central da insula*, *giro curvo* e *giro longo da insula*.

3.2 FACE MEDIAL

Para se visualizar completamente esta face, é necessário que o cérebro seja seccionado no plano sagital mediano (Figura 7.1), o que expõe o diencefalo e algumas formações telencefálicas inter-hemisféricas, como o corpo caloso, o fórnix e o septo pelúcido, que serão descritos a seguir.

3.2.1 Corpo caloso, fórnix, septo pelúcido

O *corpo caloso*, a maior das comissuras inter-hemisféricas, é formado por grande número de fibras mielínicas, que cruzam o plano sagital mediano e penetram de cada lado no centro branco medular do cérebro, unindo áreas simétricas do córtex cerebral de cada hemisfério. Em corte sagital do cérebro (Figura 7.1), aparece como uma lâmina branca arqueada dorsalmente, o *tronco do corpo caloso*, que se divide posteriormente em direção à base do cérebro para constituir o *juncão do corpo caloso*. Este situa-se para formar o *restio do corpo caloso*, que termina na *comissura anterior*, uma das comissuras inter-hemisféricas. Entre a *comissura anterior* e o quiasma óptico temos a *lâmina terminal*, delgada lâmina de substância branca que também une os hemisférios e constitui o *unite anterior do III ventrículo* (Figura 7.1).

Emergindo abaixo do espelho do corpo caloso (Figura 7.7) e arqueando-se em direção à *comissura anterior* está o *fórnix*, feixe complexo de fibras que encurta-se. Não pode ser visto em toda a sua extensão em um corte sagital de cérebro. É constituído por duas metades laterais e simétricas, afastadas nas extremidades e unidas entre si no trajeto abaixo do corpo ca-

loso. A porção *intermédia* em que as duas metades se unem constitui o *corpo do fórnix*, as extremidades que se afastam são, respectivamente, as *colunas do fórnix* anteriores, e as *pernas do fórnix* posteriores (Figura 7.7). As colunas do fórnix terminam no corpo mamilar correspondente, cruzando a parede lateral do III ventrículo (Figura 7.7). As pernas do fórnix divergem e penetram de cada lado no cornu inferior do ventrículo lateral, onde se unem ao hipocampo (Figura 7.3). Entre o corpo caloso e o fórnix, estende-se o *septo pelúcido* (Figura 7.1), constituído por duas delgadas lâminas de tecido nervoso. Ele separa os dois ventrículos laterais (Figura 7.3).

A seguir serão descritas as sulcos e giros da face medial dos hemisférios cerebrais, estudando-se inicialmente o *loba occipital* e a seguir, em conjunto, os *lobos* frontal e parietal.

3.2.2 Loba occipital

Apresenta dois sulcos importantes na face medial do cérebro (Figuras 7.1 e 7.7):

- a) *sulco calcarino* inicia-se abaixo da espícula do corpo caloso e tem um trajeto arqueado em direção ao polo occipital. Nos lábios do sulco calcarino localiza-se a área visual, também chamada área estrada porque o córtex apresenta uma estria branca visível a olho nu.
- b) *sulco parietooccipital* muito profundo, separa o *loba occipital* do *parietal* e encontra, em seu ângulo agudo, o sulco calcarino.

Entre o sulco parietooccipital e o sulco calcarino situa-se o *girus*, giro complexo, de forma triangular. Abaixo do sulco calcarino situa-se o giro *occipital da porção medial*, que corre mais anteriormente com o giro para-hipocámpico, já no *loba temporal* (Figura 7.7).

3.2.3 Lobos frontal e parietal

Na face medial do cérebro existem dois sulcos, passam do *loba frontal* para o *parietal* (Figuras 7.1 e 7.7):

- a) *sulco do corpo caloso* começa abaixo do tronco do corpo caloso, continua o *tronco* e espelho do corpo caloso, onde continua, no *loba temporal*, com o *sulco do hipocampo*.
- b) *sulco do cíngulo* tem curso paralelo ao do corpo caloso, do qual é separado pelo *girus do cíngulo*. Termina posteriormente dividindo-se em dois ramos, o *ramo marginal* que se curva em direção à margem superior da hemisféria, e o *sulco subparietal* que termina posteriormente na direção do sulco cíngulo.



FIGURA 4.7 Vista medial e lateral de um hemisfério cerebral após remoção da parte do diencéfalo da moda a expor o tálamo e o hipotálamo

Destacando-se do sulco do cíngulo, em direção a margem superior do hemisfério, existe quase sempre o *sulco paracentral*, que se delimita com o sulco do cíngulo e seu ramo marginal, o *lóbulo paracentral*, assim denominado em razão de suas relações com o sulco central cuja extremidade superior termina aproximadamente no seu meio. Nas partes anterior e posterior do lóbulo paracentral localizam-se, respectivamente, as áreas motoras e sensitivas, relacionadas com a perna e o pé.

A região situada abaixo de resto do corpo caloso e adiante da fissura terminal é a *área septal*. Esta área é considerada um dos centros do prazer do cérebro (veja o Capítulo 18).

3.3 FACE INFERIOR

A face inferior da base do hemisfério cerebral pode ser dividida em duas partes: uma pertence ao lobo frontal e repousa sobre a fossa anterior do crânio; a outra parte maior pertence quase toda ao lobo temporal e repousa sobre a fossa média do crânio e a tenda do cerebelo.

3.3.1 Lobo temporal

A face inferior do lobo temporal apresenta três sulcos principais (Figura 7.7), de direção longitudinal e que vão da borda lateral para a borda medial: (Figura 7.7):

- a) sulco occipito-temporal;
- b) sulco colateral;
- c) sulco do hipocampo.

► O *sulco occipito-temporal* limita-se com o sulco temporal inferior e *giro temporal inferior* que quase sempre forma a borda lateral do hemisfério. medialmente este sulco se limita com o sulco colateral e *giro occipito-temporal lateral* ou *giro fusiforme*.

► O *sulco colateral* situa-se próximo ao polo occipital e se dirige para frente, fazendo delimitação com o sulco calcarino e o sulco do hipocampo, respectivamente o *giro occipito-temporal medial* e o *giro para-hipocampal*, cuja porção anterior se curva em torno do sulco do hipocampo para formar o *uncus* (Figura 7.7). (1) sulco colateral pode ser continuado com o *sulco rinal* que separa a parte mais anterior do giro para-hipocampal do resto do lobo temporal. O sulco rinal e a parte mais anterior do sulco colateral separam áreas de corteza muito antigas (paleocórtex), situadas medialmente, de áreas corticais mais recentes (neocórtex) localizadas lateralmente (Figuras 7.7 e 7.8). (2) *sulco do hipocampo* origina-se na região

do espéculo do corpo caloso, onde continua com o sulco do corpo caloso e se dirige para o polo temporal, onde termina separando o giro para-hipocampal do uncus.

(3) giro para-hipocampal se liga posteriormente ao giro do cíngulo por meio de um giro estreito o *estria do giro do cíngulo*. Assim, uncus, giro para-hipocampal, stria do giro do cíngulo e giro do cíngulo constituem uma formação contínua que circunda as estruturas inter-hemiféricas e por muitos considerada como um lobo independente, o *lobo límbico*. A parte anterior do giro para-hipocampal é a área entorrinal importante para a memória e uma das primeiras regiões do cérebro a serem lesadas na doença de Alzheimer.

3.3.2 Lobo frontal

A face inferior do lobo frontal (Figura 7.8) apresenta um único sulco importante o *sulco olfatório*, profundo e de direção anteroposterior. Medialmente ao sulco olfatório, continuando dorsalmente como giro frontal superior, situa-se o *giro rem*. O resto da face inferior do lobo frontal é ocupado por sulcos e giros muito irregulares, os *sulcos e giros orbitários*.

A seguir serão descritas algumas formações existentes na face inferior do lobo frontal, todas elas relacionadas com a olfação e por isso consideradas como pertencendo ao chamado *rinocéfalo* (de *rhinos* = nariz).

(1) *bulbo olfatório* é uma dilatação ovoidal e achatada de substância cinzenta que continua posteriormente com o *trato olfatório*, ambos alojados no sulco olfatório (Figura 7.8). O bulbo olfatório recebe os filamentos que constituem o *nerve olfatório*. 1 par craniano. Estes atravessam os pequenos orifícios que existem na lâmina crivosa do osso etmoide e que geralmente se rompem quando o cérebro é retirado, sendo, pois, facilmente encontrados nas peças anatómicas. Posteriormente, o trato olfatório se bifurca, formando as *estrias olfatorias laterais* e *mediais* as quais delimitam uma área triangular, o *trígono olfatório*. Ações do trígono olfatório e adjacente do trato óptico localizam-se uma área contendo uma série de pequenos orifícios para a passagem de vasos, a *substância perfurada anterior* (Figura 7.8).

4.0 MORFOLOGIA DOS VENTRÍCULOS LATERAIS

Os hemisférios cerebrais possuem cavidades revestidas de epêndima e contendo líquido cerebrospinal, os *ventrículos laterais esquerdo e direito*, que se comunicam com o III ventrículo pelo respectivo *forame interventricular*. Exceto por este orifício, cada ventrículo

é uma cavidade completamente fechada, cuja capacidade varia de um indivíduo para outro, e apresenta sempre uma *parte central* e três cornos que correspondem aos três polos do hemisfério. As partes que se projetam nos lobos frontal, occipital e temporal são, respectivamente, os cornos *anterior*, *posterior* e *inferior* (Figura 7.2). Com exceção do corno inferior, cujas as partes do ventrículo lateral ventral são ladeado pelo corpo caloso, cuja remoção (Figura 7.3) expõe amplamente a cavidade ventricular.

4.1 MORFOLOGIA DAS PAREDES VENTRICULARES

Os elementos que fazem proeminência nas paredes dos ventrículos laterais serão descritos a seguir, considerando, respectivamente, o corno anterior, a parte central e os cornos posterior e inferior.

O *corno anterior* (Figuras 7.2 e 7.3) é a parte do ventrículo lateral que se situa adiante do forame interventricular. Sua parede medial e ventral é constituída pelo *septo pelucido*, que separa o corno anterior dos dois ventrículos laterais. O assoalho, formado, forma também a parede lateral e é constituído pela *cabeça do núcleo caudado*, proeminente da cavidade ventricular (Figura 7.3). O teto e o limite anterior do corno anterior são formados pelo corpo caloso.

A *parte central do ventrículo lateral* (Figura 7.3) estende-se dentro do lobo parietal, do nível do forame interventricular para trás, até o espelho do corpo caloso, onde a cavidade se bifurca em cornos inferior e posterior, na região denominada *região colateral*. O teto da parte central é formado pelo corpo caloso, e a parede medial pelo septo pelucido. O assoalho, inclinado, une-se ao teto no ângulo lateral, e apresenta as seguintes formações: fórnix, plexo corioide, parte lateral da face dorsal do núcleo caudado terminal e sua extensão caudado (Figura 7.3).

O *corno posterior* (Figura 7.3) estende-se para dentro do lobo occipital e termina posteriormente em ponta, depois de descrever uma curva de concavidade medial. Suas paredes, em quase toda a extensão, são formadas por fibras do corpo caloso.

O *corno inferior* (Figuras 7.2 e 7.3) curva-se anteriormente e a seguir anteriormente, em direção ao polo temporal, a partir do trigono colateral. O teto do corno inferior é formado pela substância branca do hemisfé-

rio e apresenta, ao longo de sua margem medial, a *cauda do núcleo caudado* e a *estria terminal*, estruturas que acompanham a curva descrita pelo corno inferior do ventrículo. Na extremidade da cauda do núcleo caudado (Figura 7.4?), observa-se discreta eminência arredondada, às vezes pouco nítida, formada pela *torção amigdalóide ou amigdalosa cerebral*, que faz sua conexão na parte terminal do teto do corno inferior do ventrículo. A maior parte da amígdala não tem relação com a superfície ventricular e só pode ser vista em toda a sua extensão em seções do lobo temporal. Tem importante função relacionada com as emoções, em especial com a raiva.

O assoalho do corno inferior do ventrículo apresenta duas eminências alongadas, a *eminência colateral*, formada pelo sulco colateral, e a *hipocampo*, situado medialmente a ela (Figura 7.3). O hipocampo é uma elevação curva e muito pronunciada que se dispõe acima do giro para-hipocampo e é constituído de um tipo de córtex muito antigo (arquitecton). Ele se junta às perlas do fórnix por um feixe de fibras nervosas que constitui a fimbria do hipocampo situada ao longo de sua borda medial (Figura 7.3). Ao longo da margem da fimbria há uma faixa estreita e dentada de substância cinzenta, o *giro dentado* (Figura 7.3). O hipocampo se liga lateralmente ao giro para-hipocampo através de uma porção de córtex denominada *subiculum* (Figura 7.8.) e que tem função relacionada com a memória.

4.2 PLEXOS CORIOIDES DOS VENTRICULOS LATERAIS

O plexo corioide da parte central dos ventrículos laterais (Figura 7.3) continua com o do II ventrículo através do forame interventricular e, acompanhando o trajeto curvo do fórnix, atinge o corno inferior do ventrículo lateral. Os cornos anterior e posterior não possuem plexos corioides.

5.0 ORGANIZAÇÃO INTERNA DOS HEMISFÉRIOS CEREBRAIS

Até aqui foram estudadas apenas as formações anatómicas da superfície dos hemisférios cerebrais e das cavidades ventriculares. O estudo detalhado da estrutura, conexões e funções das diversas partes do telencefalo será feito nos Capítulos 25, 26 e 27 e envolvem, entretanto, que sejam estudados, a seguir, alguns aspectos da organização interna dos hemisférios cerebrais, visíveis mesmo macroscopicamente em cortes horizontais e frontais de cérebro (Figura 7.2 a 7.7). O estudo dessas seções é importante para a interpretação de "cortes" obtidos com as modernas técnicas

Na parte medial do corno posterior destacam-se duas elevações: o *bulbo do corpo posterior*, formado pela porção occipital da raiz do corpo caloso, e o *calcar avis*, uma pequena *phallus* do bulbo e formada por uma pregia da parede determinada pelo sulco calcarino (Figura 7.3).

neurorimagem. Além disso, este estudo mostra que a organização interna das hemisférios cerebrais, em aspectos mais gerais, se assemelha à do cerebelo, sendo, pois, características do sistema nervoso mesencefalar. Assim, cada hemisfério possui uma superfície de substância cinzenta, o *corio*, que revela um centro de substância branca, o *truncus medular do cérebro*, no interior do qual existem massas de substância cinzenta. As *massas da base do cérebro*.

O córtex cerebral, de estrutura muito mais complexa que o cerebelar, será estudado no Capítulo 27 em seguida. Algumas considerações sobre as *massas da base* e o *centro branco modular do cérebro*.

NUCLEOS DA BASE

Consideram-se como núcleos da base os aglomerados de neurônios existentes na porção basal do cérebro assim, do ponto de vista anatómico, os núcleos são (Figura 24.2): o *núcleo caudado*, o *putâmen*, o *globo pálido*, em conjunto chamados de *núcleo lentiforme*, o *claustrum*, o *corpo amigdalóide* e o *núcleo accumbens*.

1. Núcleo caudado

É uma massa alongada e bastante volumosa, de cor cinzenta, relacionada em toda a sua extensão ventral aos lobos laterais. Sua estreteza anterior, dilatada caudalmente, a *caixa do núcleo caudado*, eleva do assoalho do cornu anterior do ventrículo lateral (Figura 7.3). Segue-se o *corpo do núcleo caudado*, no assoalho da parte central do ventrículo lateral (Figuras 5.2 e 7.3). A *cauda do núcleo caudado*, longa, delgada e fortemente encurvada, estendendo-se à extremidade anterior do cornu inferior do lobo lateral. Em razão de sua forma fortemente encurvada, o núcleo caudado aparece seccionado duas vezes: duas vezes horizontais ou coronais (Figura 12.9). A *cauda do núcleo caudado* com a parte anterior do *putâmen* (Figuras 24.1 e 24.2). Os dois núcleos são, em conjunto, chamados de *núcleo lentiforme* e têm funções relacionadas sobretudo com a *movimentação*.

Núcleo lentiforme

A forma e o tamanho aproximado de uma *noz*. Não aparece na superfície ventral.

Interno, levando em conta apenas funções motoras, também como núcleos da base e substância cinzenta do mesencefalo e o núcleo subtalâmico do diencéfalo, com a qual não concordam.

claras, situando-se profundamente no interior do hemisfério. Media mente relaciona-se com a cápsula interna que o separa do núcleo caudado e do tálamo; lateral mente relaciona-se com o córtex da insula, do qual é separado por substância branca e pelo *claustrum* (Figura 32.9).

O núcleo lentiforme é dividido em *putâmen* e *globo pálido* por uma fina lâmina de substância branca. O *putâmen* situa-se lateralmente e é maior que o *globo pálido*, o qual se dispõe medialmente. Nas secções não coradas de cérebro, o *globo pálido* tem coloração mais clara que o *putâmen* (daí o nome), em virtude da presença de fibras miélicas que o atravessam. O *globo pálido* é subdividido, por outra lâmina de substância branca, em uma porção lateral e outra medial (Figura 14.1), e tem função sobretudo motora. O núcleo caudado e o núcleo lentiforme constituem o chamado *corpo estriado dorsal*.

5.1.3. Claustrum

É uma delgada faixa de substância cinzenta situada entre o córtex da insula e o núcleo lentiforme. Separa-se daquele por uma fina lâmina branca, a *cápsula externa*. Entre o *claustrum* e o núcleo lentiforme existe outra lâmina branca, a *cápsula interna*.

Neste ponto o aluno deve estar em condições de identificar todas as estruturas que se dispõem no interior de cada hemisfério cerebral, visuais em um corte horizontal, passando pelo corpo estriado (Figuras 7.4.1 e 32.9). São elas, da face lateral até a superfície ventricular: córtex da insula, cápsula externa, claustrum, cápsula interna, putâmen, parte externa do globo pálido, parte interna do globo pálido, cápsula interna, tálamo, III ventrículo.

5.1.4. Corpo amigdalóide ou amígdala

É uma massa esférica de substância cinzenta de cerca de 2 cm de diâmetro, situada no polo temporal do hemisfério cerebral, em relação com a cauda do núcleo caudado (Figura 24.2). Faz uma discreta saliência no teto da parte terminal do cornu inferior do ventrículo lateral e pode ser vista em secções frontais do cérebro (Figuras 32.3 e 32.4). Tem importante função relacionada com as emoções, em especial com o medo.

5.1.5. Núcleo accumbens

Massa de substância cinzenta situada na zona de união entre o putâmen e a caixa do núcleo caudado (Figura 24.3), integrando conjuntamente alguns autores chamam de *corpo estriado ventral*. É uma importante área de prazer do cérebro.

Meninges – Liquor

2 MENINGES

O sistema nervoso central é envolvido por membranas conjuntivas denominadas meninges, e que são *dura-mater*, *aracnoide* e *pia-mater*. A *aracnoide* *pia-mater*, que no embrião constituem um só folheto, são, por vezes, consideradas como uma formação única, a *membrana arachnoideia*, ou meninge fina, distinta da *membrana dura*, ou meninge espessa, constituída pela *dura-mater*. O conhecimento da estrutura e da disposição das meninges é muito importante, não só para a compreensão de seu importante papel de proteção dos nervos, mas também porque elas podem ser afetadas por processos patológicos, como infecções (meningites) ou tumores (meningiomas). Além disso, o acesso cirúrgico ao sistema nervoso central, seja para diagnóstico ou tratamento, requer o conhecimento das meninges.

Este capítulo trata do conhecimento muito importante do neurocirurgião. No Capítulo 4 (em 5.0) foram feitas algumas considerações sobre as meninges do sistema de disposição na medula espinhal. Essas meninges serão aqui estudadas com mais profundidade, descrevendo-se sua disposição em torno do cérebro e do tronco da base.

DURA-MÁTER

A meninge mais superficial é a *dura-mater* espessa e resistente, formada por tecido conjuntivo denso e fibras colágenas, contendo vasos e nervos. A *dura-mater* do encéfalo difere da *dura-mater* espinhal por ser formada por dois folhetos, *externo* e *interno*, dos quais apenas o interno continua com a *dura-mater* espi-

nal (Figura 8.1). O folheto externo adere intimamente às ossas do crânio e comporta-se como periosteio destes ossos. Ao contrário do periosteio de outras áreas,

o folheto externo da *dura-mater* não tem capacidade osteogênica, o que dificulta a consolidação de fraturas no crânio e torna impossível a regeneração de partes ósseas na abóbada craniana. Esta peculiaridade, entretanto, é vantajosa, pois a formação de um calo ósseo na superfície interna dos ossos do crânio pode constituir grave fator de irritação do tecido nervoso. Em virtude da aderência da *dura-mater* aos ossos do crânio, não existe no encéfalo um espaço epidural, como na medula. Em certos traumas ocorre o descolamento do folheto externo da *dura-mater* da face interna de seu crânio, e a formação de hematomas epidurais. A *dura-mater*, em particular seu folheto externo, é muito vascularizada. No encéfalo, a principal artéria que irriga a *dura-mater* é a *arteria meningea media* (Figura 8.2), ramo da *arteria maxilar interna*.

A *dura-mater*, ao contrário das outras meninges, é ricamente inervada. Como o encéfalo não possui terminações nervosas sensitivas, toda a sensibilidade intracraniana se localiza na *dura-mater* e nos vasos sanguíneos responsáveis, assim, pela maioria das dores de cabeça.

1.1.1 Pregas da dura-máter do encéfalo

Em algumas áreas, o folheto interno da *dura-mater* destaca-se do externo para formar pregas que dividem a cavidade craniana em compartimentos que se comunicam amplamente. As principais pregas são:

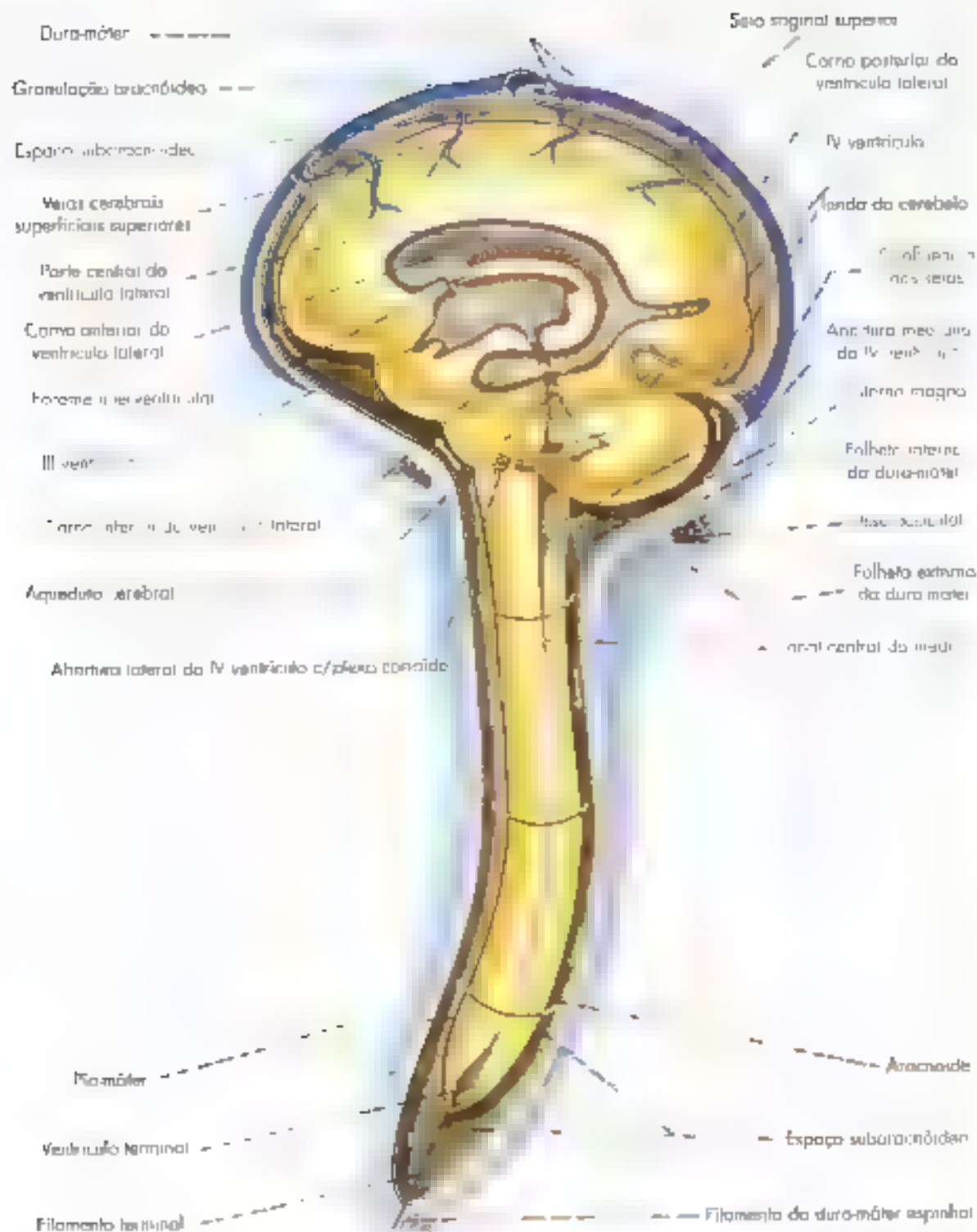


FIGURA 8.1 Esquema da circulação do líquor

O **seio sagital superior** é um seio vertical mediano em forma de U, que se situa sobre a torção externa do cérebro, separando os dois hemisférios cerebrais (Figura 8.3).

O **seio sagital superior** recebe o LCR para absorção em seus seios transversais, entre os lobos superior e inferior do cérebro (Figura 8.3). A **torção lateral** separa a massa dos dois lobos laterais

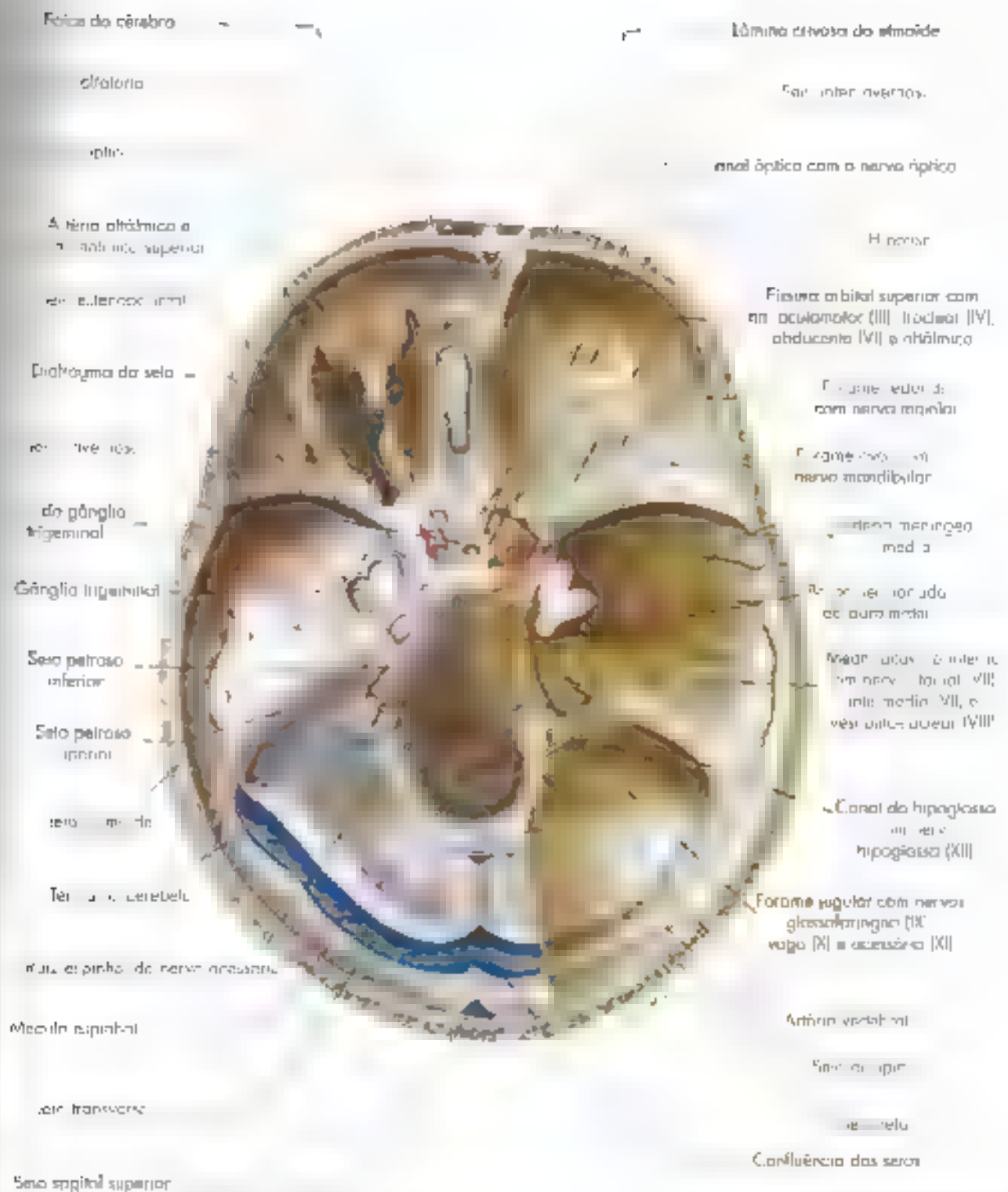


FIGURA 8.2 Base do crânio. A: Vista lateral da base do crânio e do cérebro.

A base do crânio é a parte inferior da caixa craniana, formada por um conjunto de ossos que se unem para formar a base do crânio. A base do crânio é a parte inferior da caixa craniana, formada por um conjunto de ossos que se unem para formar a base do crânio.

A base do crânio é a parte inferior da caixa craniana, formada por um conjunto de ossos que se unem para formar a base do crânio. A base do crânio é a parte inferior da caixa craniana, formada por um conjunto de ossos que se unem para formar a base do crânio.

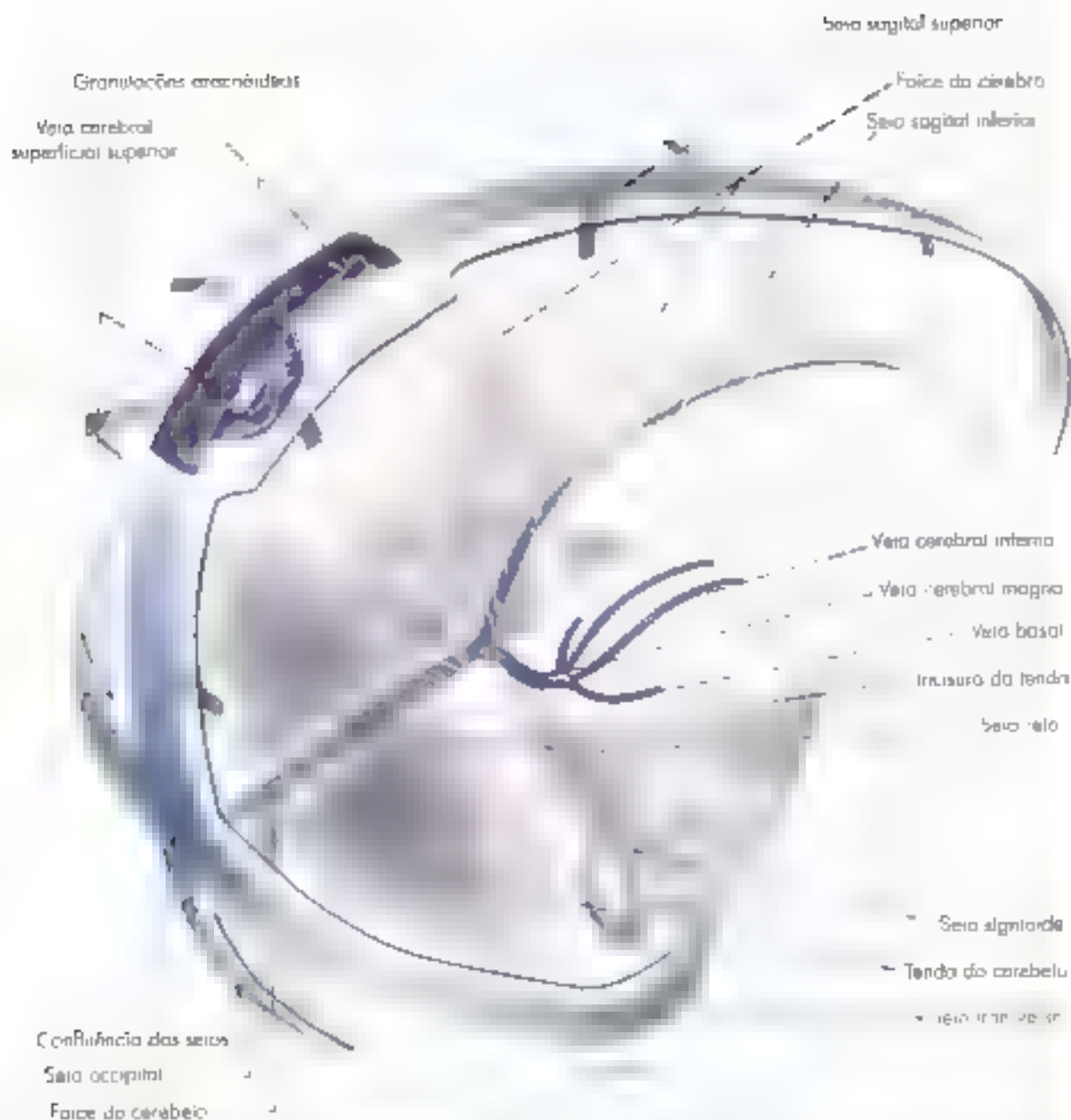


FIGURA 8.2 Pregas e veias da dura-máter do encéfalo

ajusta-se ao mesencéfalo. Esta relação tem importância clínica, pois a incisão da tenda pode, em certas circunstâncias, lesar o mesencéfalo e os nervos troclear e abducentor que nele se originam.

foixe do cerebelo — pequeno septo vertical mediano, situado abaixo da tenda do cerebelo, entre as duas hemisférios cerebelares (Figura 8.3).

- **diáfragma da sela (Figura 8.2)** — pequena lâmina horizontal que fecha superiormente a sela túrcica, deixando apenas um pequeno orifício para a passagem da haste hipofisária. Por este

motivo, quando se repara o encéfalo de um doente, esta haste geralmente se rompe, ficando a hipófise dentro da sela túrcica. O diáfragma da sela isola e protege a hipófise, mas dificulta consideravelmente a cirurgia desta glândula.

1.1.2 Cavidades da dura-máter

Em determinadas áreas, as duas folhas da dura-máter do encéfalo separam-se, determinando cavidades. Uma delas é o **cavo trigeminal** (de Meckel), ou **cavo do gânglio trigeminal**, que contém o gânglio trigeminal (Figura 8.2). Outras cavidades são revestidas de epi-

contêm sangue constituindo os *seios da dura-máter* que se dispõem sobreado ao longo da inserção da dura-máter. Os seios da dura-máter serão o seguit

Seios da dura-máter

canais venozos revestidos de endotélio e si-
entente os dois folhetos que compõem a dura-
encefálica. A anatomia dos seios tem se-
lar e suas paredes, embora finas, são mais ri-
que a das veias e geralmente não se cortam
seccionadas. A parte seios apresentam expan-
laterais irregulares, as *laminae sanguineae*, mais
vel de cada lado do seio sagital superior. O
proveniente das veias do encéfalo e do globo
é drenado para os seios da dura-máter e destes
as veias agulares internas. Os seios comunicam
veias da superfície externa do crânio através
as *emissarias*, que permeiam os ossos ou tútu-
que lhes são próprias, nos ossos do crânio. Os
dispõem-se sobretudo ao longo da inserção da
da dura-máter e seguindo-se os seios em re-
com a obohada e com a base do crânio. Os seios
baixa são os seguintes:

- a) *seio sagital superior* — par e mediano, per-
corre a margem de inserção da folha de cérebro
(Figura 8.3). Termina próximo à protuberância
occipital interna, na chamada *confluência dos*
seios, formada pela confluência dos seios sagital
superior, reto e occipital e pelo início dos seios
transversos esquerdo e direito (Figura 8.3).
- b) *seio sagital inferior* — situa-se na margem
da folha do cérebro, ven unido ao seio reto
(Figura 8.3).
- c) *seio reto* — localiza-se ao longo da nita de
globo ocular e a folha do cérebro e a veia do ce-
rebro. Recebe em sua extremidade anterior
o seio sagital inferior e a veia cerebral magna
(Figuras 8.2 e 8.3) terminando na confluência
dos seios.
- d) *seio transverso* — é par e dispõe-se de cada lado
ao longo da inserção da tenda do cérebro no
osso occipital, desde a confluência dos seios
até a parte petrosa do osso temporal, onde pas-
sa a ser denominada seio sigmoide (Figuras
8.2 e 8.3).

A confluência dos seios é também conhecida como for-
cula de Herófilo. Não sempre os seios encaixam-se
em um só ponto, descrevendo-se pelo menos quatro ti-
pos de confluência:

- e) *seio sigmoide* — em forma de S, é uma cur-
vação do seio transverso até o forame jugular
onde continua diretamente com a veia jugular
externa (Figuras 8.2 e 8.3). O seio sigmoide
drena a quase totalidade do sangue venoso da
cavidade craniana.
- f) *seio occipital* — muito pequeno e irregular
dispõe-se ao longe da margem de inserção da
folha do cérebro (Figuras 8.2 e 8.3).

Os seios venozos da base são os seguintes:

- a) *seio cavernoso* (Figura 8.2) — um dos mais im-
portantes seios da dura-máter o seio cavernoso
é uma cavidade bastante grande e irregular si-
tuada de cada lado do corpo do esfenoide e da
sela turca. Recebe o sangue proveniente das
veias oftálmica superior (Figura 8.2) e central
da retina, além de algumas veias do cérebro.
Drena através dos seios petroso superior e pe-
troso inferior além de comunicar-se com o seio
cavernoso do lado oposto, através do *seio inter-
cavernoso*. O seio cavernoso é atravessado pela
artéria carótida interna, pelo nervo abducente
e, já próximo a sua parede lateral, pelos nervos
oculomotor e pelo ramo oftálmico do
nervo trigêmeo (Figura 8.2). Estes elementos
são separados do sangue do seio por um revesti-
mento endotelial, e sua relação com o seio
cavernoso é de grande importância clínica. As-
sim, aneurismas da carótida interna no nível do
seio cavernoso comprimem o nervo abducente
e em certos casos, os demais nervos que atraves-
sam o seio cavernoso, determinando distúr-
bios muito típicos dos movimentos do globo
ocular. Pode haver perfuração da carótida in-
terna dentro do seio cavernoso, formando-se
assim um curto-circuito arteriovenoso (fístula
carótido-cavernosa) que determina dilatação e
aumento da pressão no seio cavernoso. Isto faz
com que se inverta a circulação das veias que
neste desembocam, como as veias oftálmicas
resultando em grande protrusão do globo ocu-
lar, que pulsa simultaneamente com a carótida
exoftálmica pulsátil. Infecções superficiais da
face (como espinhas do nariz) podem se pro-
pagar ao seio cavernoso, tornando-se pois, in-
tracranianas, em virtude das comunicações que
existem entre as veias oftálmicas, orbitárias do
seio cavernoso, e a veia angular, que drena a
região nasal.
- b) *seios intercavernosos* — unem os dois seios ca-
vernosos, envolvendo a hipófise (Figura 8.2).

- c) *seio esfenoparietal* percorre a face interior da pequena asa do esfenóide e desemboca no seio cavernoso (Figura 8.2).
- seio petroso superior* dispõe-se de cada lado, no ângulo da inserção da tenda do cerebelo, na porção petrosa do osso temporal. Drena o sangue do seio cavernoso para o seio sigmoide, terminando próximo à continuação deste com a veia jugular interna (Figura 8.2).
- e) *seio petroso inferior* percorre o sulco petroso inferior entre o seio cavernoso e o forame jugular, onde termina lançando-se na veia jugular interna (Figura 8.2).
- f) *plexo basilar* impur ocupa a porção basilar do occipital. Comunica-se com os seios petroso inferior e cavernoso. Liga-se ao plexo do forame occipital c, através deste, ao plexo venoso vertebral interno (Figura 8.2).

1.2 ARACNOIDE

Membrana muito delgada, juxtaposta à dura-máter da qual se separa por um espaço virtual, o espaço subdura, contendo pequena quantidade de líquido necessário à lubrificação das superfícies de contato das duas membranas. A aracnoide separa-se da pia-máter pelo *espaço subaracnóideo* (Figura 8.4), que contém o líquido *cerebroespinhal*, ou *líquor* havendo ampla comunicação entre o espaço subaracnóideo do encéfalo e da medula (Figura 8.1). Consideram-se também como pertencendo à aracnoide as delicadas trabéculas que atravessam o espaço para se ligar à pia-máter, e que são denominadas *trabéculas aracnóideas* (Figura 8.4). Estas trabéculas lembram, em aspecto, uma teia de aranha, donde o nome de aracnoide, semelhante à aranha.

1.2.1 Cisternas subaracnóideas

A aracnoide juxtapõe-se à dura-máter e ambas acompanham apenas grosseiramente a superfície do encéfalo. A pia-máter entretanto, adere intimamente a esta superfície, que acompanha em todos os giros, sulcos e depressões. Dessa modo, a distância entre as duas membranas, ou seja, a profundidade do espaço subaracnóideo é variável, sendo muito pequena no curso dos giros e grande nas áreas onde parte do encéfalo se afasta da parede craniana. Formam-se assim, nessas áreas, dilatações do espaço subaracnóideo as *cisternas subaracnóideas* (Figura 8.5), que contêm grande quantidade de líquido. As cisternas mais importantes são as seguintes:

- a) *cisterna cerebello-medular*, ou *cisterna magna*, ocupa o espaço entre a face inferior do cere-

belo, o teto do IV ventrículo e a face dorsal do bulbo (Figura 8.5). Continua caudalmente com o espaço subaracnóideo da medula e liga-se ao IV ventrículo através de sua abertura mediana (Figura 8.5). A cisterna cerebello-medular é de todas, a maior e mais importante, sendo às vezes utilizada para obtenção de líquor através das punções suboccipitais, em que a agulha é introduzida entre o occipital e a primeira vértebra cervical.

- b) *cisterna pontina* situada ventralmente à ponte (Figura 8.5).
- c) *cisterna interpeduncular* localizada na fenda interpeduncular (Figura 8.5).
- d) *cisterna quiasmática* situada adiante do quiasma óptico (Figura 8.5).
- e) *cisterna superior* (cisterna da veia cerebral magna) situada dorsalmente ao teto do mesencéfalo, entre o cerebelo e o esfênion do corpo caloso (Figura 8.5). A cisterna superior corresponde pelo menos em parte, à *cisterna ambiens* termo usado sobretudo pelos clínicos.
- f) *cisterna da fissura lateral do cérebro* corresponde a depressão formada pelo sulco lateral de cada hemisfério.

1.2.2 Granulações aracnóideas

Em alguns pontos a aracnoide forma pequenas dobras que penetram no interior dos seios da dura-máter constituindo as *granulações aracnóideas* mais abundantes no seio sagital superior (Figuras 8.3 e 8.4). As granulações aracnóideas levam pequenos prolongamentos do espaço subaracnóideo, verdadeiros divertículos deste espaço, nos quais o líquor está separado do sangue apenas pelo endotélio do seio e uma degada camada da aracnoide. São, pois, estruturas admiravelmente adaptadas à absorção do líquor que, neste ponto cai no sangue. Sabe-se hoje que a passagem do líquor através da parede das granulações se faz por meio de grandes vacúolos, que o transportam de dentro para fora. No adulto e no velho, algumas granulações tornam-se muito grandes, constituindo os chamados *cirpos de Parachani*, que frequentemente se calcificam e podem deixar impressões na abóbada craniana.

1.3 PIA-MATER

A pia-máter é a mais interna das meninges, aderindo intimamente a superfície do encéfalo (Figura 8.4) e da medula, cujos relevos e depressões acompanha, descendo até o fundo dos sulcos cerebrais. Sua porção mais profunda recebe numerosos prolongamentos dos astróglós do tecido nervoso, constituindo assim a

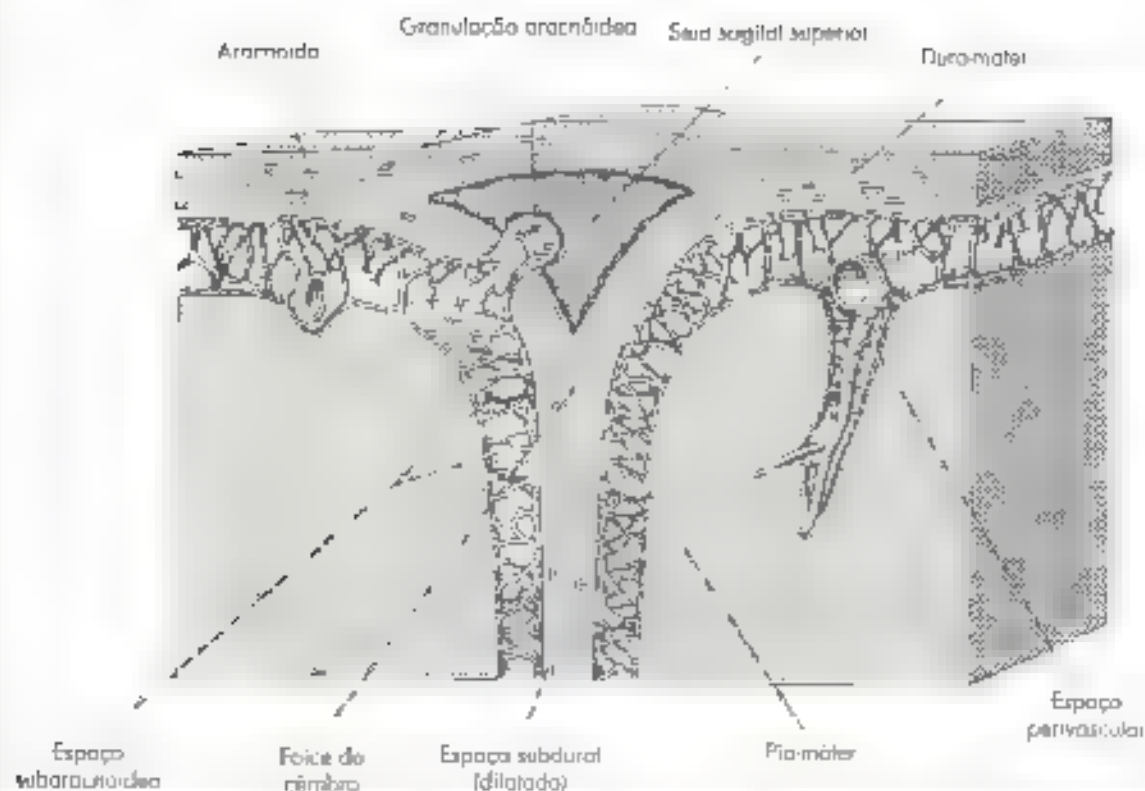


FIGURA 8.4 Seção transversal do seio sagital superior mostrando uma granulação aracnóidea e a disposição das meninges



FIGURA 8.5 Esquema mostrando a disposição das estruturas ventriculares. As áreas contendo líquido estão representadas

membrana pia-máter. A pia-máter dá resistência aos órgãos nervosos, uma vez que o tecido nervoso é de consistência muito mole. A pia-máter acompanha os vasos que penetram no tecido nervoso a partir do espaço subaracnóideo, formando a parede externa dos *espaços perivascularares* (Figura 8.4). Nestes espaços existem prolongamentos do espaço subaracnóideo, contendo líquido, que forma um manto protetor em torno dos vasos, muito importante para amortecer o efeito da pulsação das artérias no pico de pressão sobre o tecido circunvizinho. O fato de as artérias estarem imersas em líquido no espaço subaracnóideo também reduz o efeito da pulsação. Os espaços perivascularares envolvem os vasos mais e os menos até uma pequena distância e terminam por fusão da pia com a adventícia do vaso. As arteríolas que penetram no parênquima são envolvidas até alguns milímetros. As pequenas arteríolas são envolvidas até o nível capilar por perivascularares dos astréculas do tecido nervoso.

2.0 LÍQUOR

O líquido ou líquido cefaloespinhal é um fluido aquoso e incolor que ocupa o espaço subaracnóideo e as cavidades ventriculares. A função primordial do líquido é de proteção mecânica do sistema nervoso central, formando uma verdade na coluna líquida entre este e o esqueleto ósseo. Qualquer pressão ou choque que se exerça em um ponto desse líquido, em virtude do princípio de Pascal, irá se distribuir igualmente a todos os pontos. Deste modo, o líquido constitui um eficiente mecanismo amortecedor dos choques que frequentemente atingem o sistema nervoso central. Por outro lado, em virtude da disposição do espaço subaracnóideo, que envolve todo o sistema nervoso central, este fica totalmente submerso em líquido (Figura 8.1), e, de acordo com o princípio de Arquimedes, torna-se muito mais leve e, de 1.500 gramas passa ao peso equivalente a 50 gramas flutuando no líquido, o que reduz o risco de traumatismos do encéfalo resultantes do contato com os ossos do crânio.

2.1 CARACTERÍSTICAS FISIOLÓGICAS E FÍSICO-QUÍMICAS DO LÍQUOR

Através de punções lombares, suboccipitais ou ventriculares, pode-se medir a pressão do líquido, ou colher certa quantidade para estudo de suas características fisiológicas e físico-químicas. Tais estudos fornecem importantes informações sobre a fisiopatologia do sistema nervoso central e seus envoltórios, permitindo o diagnóstico, às vezes bastante preciso, de muitas doenças que acometem o sistema nervoso central, como hemorragias, infecções etc. O estudo do líquido é especialmente valioso para o diagnóstico dos diversos

tipos de meningites. O líquido normal do adulto é limpo e incolor, apresenta de zero a quatro leucócitos por mm^3 e uma pressão de 5 cm a 20 cm de água, obtida na região lumbar com paciente em decúbito lateral. Embora o líquido tenha mais clorretos que o sangue, a quantidade de proteínas é muito menor do que a existente no plasma. O volume total do líquido é de 100 ml a 150 ml, renovando-se completamente a cada 360 horas. Os plexos corióides produzem cerca de 500 ml por dia através de filtração seletiva de plasma e da secreção de elementos específicos. Existem tabelas muito semelhantes com as características do líquido normal e suas variações patológicas, permitindo a caracterização das diversas síndromes líquóricas.

2.2 FORMAÇÃO, CIRCULAÇÃO E ABSORÇÃO DO LÍQUOR

Durante muito tempo acreditou-se que o líquido seria formado somente pelos plexos corióides, estruturas envoltórias formada por dobras de pia-máter, vasos sanguíneos e células epêndimas muitas modificadas. Estudos mais modernos, entretanto, ilustraram que o líquido é produzido mesmo na ausência de plexos corióides, sendo o epêndima das paredes ventriculares responsável por 40% do total do líquido formado. Acreditou-se também que o líquido resultava apenas de um processo de filtração de plasma pelos plexos corióides. Entretanto, sabe-se hoje que ele é ativamente secretado pelo epitélio epêndimário, sobretudo nos plexos corióides, e sua composição é determinada por mecanismos de transporte específicos. Sua formação envolve transporte ativo de Na^+ Cl^- através das células epêndimárias dos plexos corióides, acompanhado de certa quantidade de água, necessária à manutenção do equilíbrio osmótico. Entende-se, assim, porque a composição do líquido é diferente da do plasma.

Como já foi exposto anteriormente, existem plexos corióides nos ventrículos laterais (cornu inferior e parte ventral) e no teto do III e IV ventrículos (Figura 8.1). Destes, sem dúvida, os ventrículos laterais contribuem com o maior contingente líquido, que passa ao III ventrículo pelos forames interventriculares e daí ao IV ventrículo através do aqueduto cerebral (Figuras 8.1 e 8.5). Por meio das aberturas mediana e lateral do IV ventrículo, o líquido formado no interior dos ventrículos ganha o espaço subaracnóideo, sendo reabsorvido, sobretudo através das granulações aracnóideas que se projetam no interior dos seios da dura-máter, pelas quais chega ao sistema geral sistêmico (Figuras 8.3 e 8.4). Como essas granulações predominam no seno sagital superior, a circulação do líquido no espaço subaracnóideo se faz de baixo para cima, devendo, pois, atravessar o espaço entre a incisura da tenda e o mesencéfalo. No espaço su-

da medula, o líquor desce em direção caudal (Fig. 8.1), mas apenas uma parte volta para a circulação liquórica nas pequenas granulações aracnóides nos prolongamentos da dura-máter que formam as raízes dos nervos espinhais.

A circulação do líquor é extremamente lenta e são discutidos os fatores que a determinam. Sendo dada a produção do líquor em uma extremidade e a sua absorção em outra já são suficientes para causar sua estase. Outro fator é a pulsação das artérias meníngeas que a cada sístole, aumenta a pressão intracraniana, possivelmente contribuindo para empurrar o líquor através das granulações aracnóides.

De sua função de proteção mecânica de estruturas do cérebro, o líquor tem as seguintes funções:

- Manutenção de um meio químico estável no sistema ventricular por meio de troca de componentes químicos com os espaços intersticiais, permanecendo estável a composição química do líquor mesmo quando ocorrem grandes alterações na composição química do plasma.

Excreção de produtos tóxicos do metabolismo das células do tecido nervoso que passam nos espaços intersticiais de onde são lançados no líquor e deste para o sangue. Pesquisas recentes (Kuc et al., 2013) mostraram que o volume dos espaços intersticiais aumentam 60% durante o sono facilitando a eliminação de metabólitos tóxicos acumulados durante a vigília.

Veículo de comunicação entre diferentes áreas do SNC. Por exemplo, hormônios produzidos no hipotálamo são liberados no sangue, mas também no líquor podendo agir sobre regiões distantes do sistema ventricular.

CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

O conhecimento das cavidades cerebrais que contêm o líquor, assim como das meninges e suas relações com o cérebro, é de grande relevância para a compreensão de uma série de condições patológicas com que frequentemente se depara o clínico e, de modo especial, o neurologista. A seguir, descreveremos algumas dessas condições, apresentando, em cada caso, a base anatómica.

HIDROCEFALIA

Existem processos patológicos que interferem na produção, circulação e absorção do líquor, causando

as chamadas *hidrocefalias*. Estas se caracterizam por aumento da quantidade e da pressão do líquido dentro da cápsula dos ventrículos e compressão do tecido nervoso de encontro ao esqueleto ósseo, com consequências muito graves. Por vezes, a hidrocefalia ocorre durante a vida fetal, geralmente em decorrência de anormalias congênitas do sistema ventricular. Nesses casos, assim como em pacientes jovens, já que os ossos do crânio ainda não estão solidados, há grande dilatação da cabeça da criança, o que confere alguma proteção ao cérebro. No adulto, como o crânio não se expande, a pressão intracraniana se eleva rapidamente, com compressão das estruturas e sintomas típicos de pressão elevada: vômitos, evoluindo para herniação (ver adiante) coma e óbito, caso não ocorra tratamento de urgência.

Existem dois tipos de hidrocefalias: comunicantes e não comunicantes. As *hidrocefalias comunicantes* resultam do aumento na produção ou deficiência na absorção do líquor em razão de processos patológicos dos plexos coroídeos ou dos seios da dura-máter e granulações aracnóides. As *hidrocefalias não comunicantes* são muito mais frequentes e resultam de obstruções no trajeto do líquor, o que pode ocorrer nos seguintes locais:

- a) forame interventricular, provocando dilatação do ventrículo lateral correspondente;
- b) aqueduto cerebral, provocando dilatação do III ventrículo e dos ventrículos laterais, com expansão também do IV ventrículo que permanece com dimensões normais;
- c) aberturas mediais e laterais do IV ventrículo, provocando dilatação de todo o sistema ventricular (Figura 8.6);
- d) incisura da tenda, impedindo a passagem do líquor do compartimento infratentorial para o supratentorial, provocando também dilatação de todo o sistema ventricular (Figura 8.7).

Existem vários procedimentos cirúrgicos visando diminuir a pressão líquórica nas hidrocefalias. Pode-se, por exemplo, drenar o líquor por meio de um cateter, ligando um dos ventrículos à cavidade peritoneal, ou chamadas derivações ventrículo-peritoneais.

3.2 HERNIAÇÃO CRANIANA

Do ponto de vista neurológico, um dos aspectos mais importantes da cavidade crânio-vertebral e seu revestimento de dura-máter é o fato de ser uma cavidade completamente fechada, que não permite a expansão de seu conteúdo. Desse modo, o aumento de volume

et al 2013) Sleep Drives Metabolic Clearance from the Brain. *Science* 338: 1024-1029.

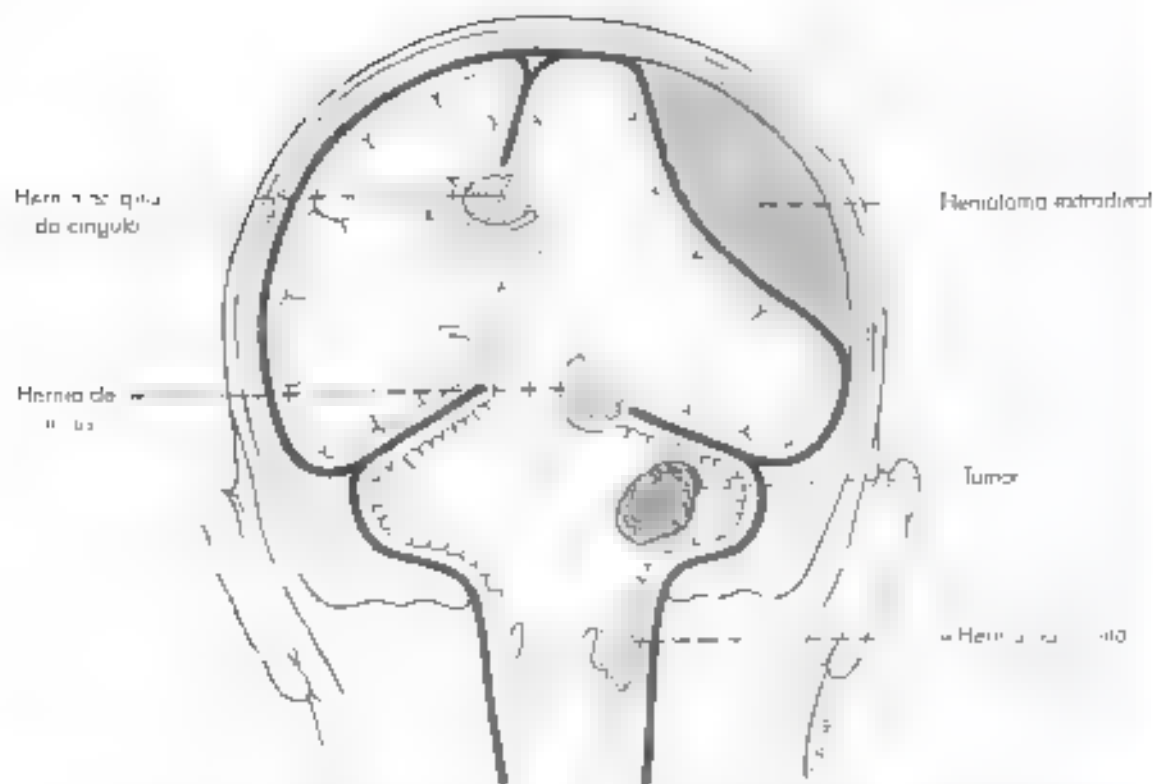


FIGURA 8.6 Esquema de um tipo de lesão intracraniana. O tumor intracraniano pode causar um hemátoma extradural e um hematoma subaracnóideo, causas frequentes da hipertensão crâniana.

de qualquer componente da cavidade craniana reflete-se sobre os demais, levando ao aumento da pressão intracraniana. Tumores, hematomas e outros processos expansivos intracranianos comprimem não só as estruturas em sua vizinhança imediata, mas todas as estruturas da cavidade crânio-vertebral, determinando um quadro de hipertensão crâniana com sintomas característicos, entre os quais se sobressai a cefaleia, podendo também ocorrer vômitos. Pode haver também formação de hérnias de tecido nervoso, como será visto no próximo item.

Quando se comprimem no pescoço as veias jugulares laterais que drenam o sangue do cérebro, há estase sanguínea, com aumento da quantidade de sangue nos vasos cerebrais. Isso resulta em imediato aumento da pressão intracraniana que se reflete na pressão líquórica, o que pode ser detectado medindo-se essa pressão durante uma punção lombar. O fenômeno é utilizado para verificar se o espaço subaracnóideo da medula está obstruído, o que obviamente impede o aumento da pressão líquórica abaixo do nível da obstrução.

Havendo suspeita de hipertensão crâniana, deve-se fazer sempre um exame de fundo de olho. O nervo óptico é envolvido por um prolongamento do espaço

subaracnóideo, levando a compressão do nervo óptico. Isso causa obstrução da veia central da retina, o qual passa em seu interior, o que resulta em engorgitamento das veias da retina, com edema da papila óptica (papiledema). Essas modificações são facilmente detectadas no exame do fundo de olho, permitindo diagnosticar o quadro da hipertensão crâniana e acompanhar sua evolução.

3.3 HÉRNIAS INTRACRANIANAS

As pregas da dura-máter dividem a cavidade craniana em compartimentos separados por septos mais ou menos rígidos. Processos expansivos como tumores ou hematomas que se desenvolvem em um deles, aumentam a pressão dentro do compartimento, podendo causar a protrusão de tecido nervoso para o compartimento vizinho. Formam-se, desse modo, hérnias intracranianas que podem causar sintomatologia grave. Assim, um tumor em um dos hemisférios cerebrais pode causar hérnias do giro do cíngulo (Figura 8.6) que se insinua entre a borda da falce de cérebro e o corpo caloso, fazendo protrusão para o lado oposto. Entretanto, são mais importantes pelas graves consequências que acarretam as hérnias do uncus e das

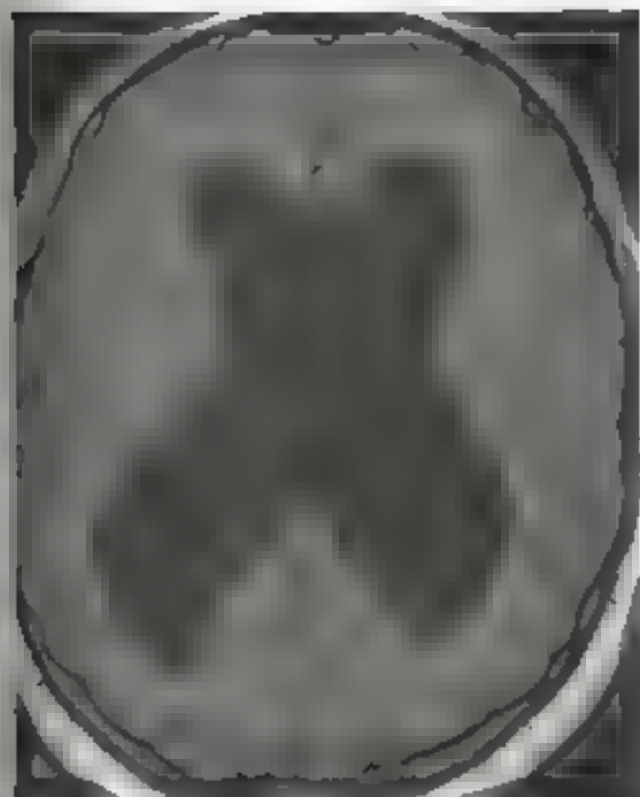


FIGURA 8.7 Ressuscitação meningélica. Corte horizontal mostra dilatação da cisterna magna em um paciente com hidrocefalia. Há diminuição da abertura mediana e lateral do IV ventrículo. (Cortesia Dr. Miguel Antônio Rodack)

3.1 Hérnias do uncus

Nesse caso, um processo expansivo cerebral, determinado aumento de pressão no compartimento supratentorial, empurra o uncus, que faz prolapso através meatus da tenda do cerebelo, comprimindo o metelo (Figura 8.6). Inicialmente há compressão nervo oculomotor na base do pedúnculo cerebral, com elevação da pupila do olho do mesmo lado da lesão com resposta lenta à luz, progredindo para ausência completa, desvio lateral do olhar com paralisia lateral. A sintomatologia mais característica e mais grave é a ruptura perua da consciência, no coma profundo por lesão das estruturas mesencefálicas responsáveis pela ativação de córtex cerebral, que serão afetadas no 4º estágio ?

3.2 Hérnias das tonsilas

Um processo expansivo na fossa posterior como tumor em um dos hemisférios cerebelares (Figura 8.6), pode empurrar as tonsilas do cerebelo através forame magno, produzindo hernia de tonsila. Nesse caso, há compressão do bulbo, levando geralmente à

morte por lesão dos centros respiratório e vasomotor que nele se localizam. O quadro pode ocorrer também quando se faz uma punção lombal em pacientes com hipertensão crônica. Nesse caso, há súbita diminuição da pressão líquorica no espaço subaracnóideo espinal, causando a penetração das tonsilas através do forame magno. Não se deve, portanto, na suspeita de hipertensão intracraniana, realizar uma punção líquorica sem antes realizar o fundo de olho ou exame de imagem, em razão do risco de herniação do tecido nervoso.

3.4 HEMATOMAS EXTRADURAIS E SUBDURAIS

Uma das complicações mais frequentes dos traumatismos cranianos são as rupturas de vasos que resultam em acúmulo de sangue nas meninges sob a forma de hematomas. Assim, lesões das artérias meningéas ocorrendo durante fraturas de crânio, sobretudo da artéria meningea média, resultam em acúmulo de sangue entre a dura-máter e os ossos do crânio, formando-se um *hematoma extradural*. O hematoma cresce, separando a dura-máter do osso, e empurra o tecido nervoso para o lado oposto (Figuras 8.6 e 8.8), levando à morte se não for drenado.

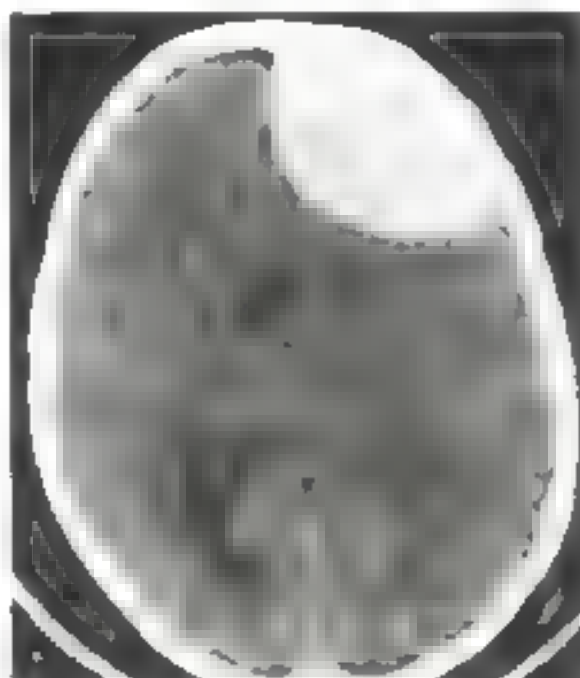


FIGURA 8.8 Tomografia da cabeça de um paciente com hematoma extradural na região parietal esquerda. Há deslocamento da linha média para o lado oposto. (Cortesia Dr. Miguel Antônio Rodack)

Vascularização do Sistema Nervoso Central e Barreiras Encefálicas

VASCULARIZAÇÃO DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL

IMPORTÂNCIA DA VASCULARIZAÇÃO DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL

O sistema nervoso é formado de estruturas nobres altamente especializadas que exigem, para seu metabolismo, um suprimento permanentemente elevado de glicose e oxigênio. Com efeito, a atividade funcional do cérebro depende de um processo de oxidação de substratos e não pode, mesmo temporariamente, sustentar-se por metabolismo anaeróbico. Assim, o consumo de oxigênio e glicose pelo encéfalo é muito elevado, o que requer um fluxo sanguíneo contínuo e intenso. Quedas na concentração de glicose e oxigênio no sangue circulante ou, por outro lado, a suspensão do afluxo sanguíneo ao encéfalo, ou, são toleradas apenas por um período muito curto. A parada da circulação cerebral por mais de dez segundos leva o indivíduo à perda da consciência. Após cerca de cinco minutos começam a aparecer lesões irreversíveis para o qual se sabe a maioria das células nervosas não se regeneram. Isso acontece, por exemplo, como consequência de paradas cardíacas. Áreas diferentes do sistema nervoso central são lesadas em tempos diferentes, tendo em vista que as áreas mais antigas e menos recentes (como o neocórtex cerebral) são as que primeiro se alteram. A área lesada em último lugar é o centro respiratório situado no bulbo. Os processos patológicos que acometem os vasos cerebrais ocorrem com frequência cada vez maior com o aumento da vida média do homem moderno. São os acidentes vasculares cerebrais (AVC), hemorrágicos ou oclusivos, também denominados isquemias, aneurismas e embólias. Eles interrompem a circulação em determinadas áreas encefálicas, causando lesões graves (Fig. 4.15) e são acompanhados de alterações motoras, sensoriais ou psíquicas, que podem ser características para a área e a artéria lesada. Há poucas anastomoses entre artérias e arteríolas, o que torna cada região bastante dependente da circulação de determinada artéria. A prevenção, o diagnóstico e o tratamento de todos esses processos exigem um estudo da vascularização do sistema nervoso central, o que será feito a seguir, considerando-se separadamente o encéfalo, a medula, a vascularização arterial e a venosa. Os capilares do sistema nervoso central serão estudados no final deste capítulo (item 4.7). Cabe lembrar que no sistema nervoso central não existe circulação linfática. Por outro lado, há circulação líquórica, já estudada que, entretanto, não corresponde a qualquer anatomia que, atualmente, a circulação linfática.

Os vasos cerebrais ocorrem com frequência cada vez maior com o aumento da vida média do homem moderno. São os acidentes vasculares cerebrais (AVC), hemorrágicos ou oclusivos, também denominados isquemias, aneurismas e embólias. Eles interrompem a circulação em determinadas áreas encefálicas, causando lesões graves (Fig. 4.15) e são acompanhados de alterações motoras, sensoriais ou psíquicas, que podem ser características para a área e a artéria lesada. Há poucas anastomoses entre artérias e arteríolas, o que torna cada região bastante dependente da circulação de determinada artéria. A prevenção, o diagnóstico e o tratamento de todos esses processos exigem um estudo da vascularização do sistema nervoso central, o que será feito a seguir, considerando-se separadamente o encéfalo, a medula, a vascularização arterial e a venosa. Os capilares do sistema nervoso central serão estudados no final deste capítulo (item 4.7). Cabe lembrar que no sistema nervoso central não existe circulação linfática. Por outro lado, há circulação líquórica, já estudada que, entretanto, não corresponde a qualquer anatomia que, atualmente, a circulação linfática.

2.0 VASCULARIZAÇÃO DO ENCÉFALO

2.1 FLUXO SANGÜÍNEO CEREBRAL

O fluxo sanguíneo cerebral é muito elevado, sendo superado apenas pelo do rim e do coração. Embora o encéfalo represente apenas 2% da massa corporal, ele consome 30% do oxigênio disponível e recebe 15% do

Fluxo sanguíneo, refletindo a alta taxa metabólica do tecido nervoso. Calcula-se que, em um minuto, circula pelo encéfalo uma quantidade de sangue aproximadamente igual ao seu próprio peso. O estudo dos fatores que regulam o fluxo sanguíneo é de grande importância clínica. O fluxo sanguíneo cerebral (FSC) é diretamente proporcional à diferença entre a pressão arterial (PA) e a pressão venosa (PV), e inversamente proporcional à resistência cerebrovascular (RCV). Assim, temos:

$$FSC = \frac{PA - PV}{RCV}$$

Como a pressão venosa cerebral varia muito pouco, a fórmula pode ser simplificada: $FSC \propto PA/RCV$, ou seja, o fluxo sanguíneo cerebral é diretamente proporcional à pressão arterial e inversamente proporcional à resistência cerebrovascular. A resistência cerebrovascular pode depender sobretudo dos seguintes fatores:

- a) *pressão intracraniana* cujo aumento decorrente de condições diversas (veja o Capítulo 8, § 2), eleva a resistência cerebrovascular;
- b) *condição da parede vascular* que pode estar alterada em certos processos patológicos, como as arterioscleroses, que aumentam consideravelmente a resistência cerebrovascular;
- c) *viscosidade do sangue*;
- d) *calibre dos vasos cerebrais* regulado por fatores humorais e nervosos. Estes últimos representados por fibras do sistema nervoso autônomo, que se distribuem na parede das artérias cerebrais. Entre os fatores humorais, o mais importante é o CO₂, cuja ação vasodilatadora dos vasos cerebrais é muito grande.

O consumo de oxigênio varia entre as diversas regiões cerebrais. Verifica-se que o fluxo sanguíneo é maior nas áreas mais ricas em sinapses, de tal modo que, na substância cinzenta, ele é maior do que na branca, o que obviamente está relacionado com a maior atividade metabólica da substância cinzenta. O fluxo sanguíneo de uma determinada área do cérebro varia com seu estado funcional no momento. Assim, medindo-se o fluxo sanguíneo na área visual do córtex de um animal, verifica-se que ele aumenta consideravelmente quando o animal é colocado diante de um foco luminoso, o que determina a chegada de impulsos nervosos no córtex visual, com aumento de metabolismo dos neurônios. É neste aumento regional do metabolismo e consequentemente do fluxo sanguíneo que se baseiam as modernas técnicas de neuroimagem funcional. Estas técnicas contribuíram muito para o estudo e a localização de diversas funções cerebrais por meio

da avaliação do fluxo sanguíneo em áreas restritas do cérebro de um indivíduo em condições fisiológicas ou patológicas. O aumento da demanda nas regiões ativadas é proporcionado por ajustes locais realizados pelas próprias arteríolas, uma vez que não seria possível aumentar a pressão arterial e o fluxo cerebral, por risco de lesão do tecido nervoso. A atividade celular causa liberação de CO₂, e este aumenta o calibre vascular e o fluxo sanguíneo local em áreas cerebrais submetidas a maior solicitação funcional. O aumento do fluxo regional em resposta ao aumento da atividade neuronal, e também mediado pela liberação de óxido nítrico pelos neurônios que, por ser um gás, se difunde com rapidez, atuando sobre o calibre dos vasos.

2.2 VASCULARIZAÇÃO ARTERIAL DO ENCÉFALO

2.2.1 Peculiaridades da vascularização arterial do encéfalo

O encéfalo é irrigado pelas artérias carótidas internas e vertebrais, originadas no pescoço, onde entre tanto não dão nenhum ramo importante, sendo, pois, especializadas para a irrigação do encéfalo. Na base do crânio, estas artérias formam um polígono anastomótico, o polígono de Willis, de onde saem as principais artérias para a vascularização cerebral. Nesse modo a vascularização do encéfalo é peculiar, visto que, ao contrário da maioria das vísceras, não possui um hilo para a penetração dos vasos que entram no encéfalo em diversos pontos de sua superfície. Do ponto de vista de sua estrutura, as artérias cerebrais são também peculiares. Elas têm, de modo geral, paredes finas, comparáveis às paredes de artérias de mesmo calibre situadas em outras áreas do organismo. Este é um fator que torna as artérias cerebrais especialmente propensas a hemorragias. A única media das artérias cerebrais tem menos fibras musculares, e a túnica elástica interna é mais espessa e tortuosa que a de artérias de outras áreas. Esse espessamento da túnica elástica interna constitui um dos dispositivos anatómicos que protegem o tecido nervoso, amortecendo o choque da onda sistólica responsável pela pulsação das artérias. Existem outros dispositivos anatómicos com a mesma finalidade. Além de mais tortuosas, as artérias que penetram no cérebro são caviadas. Nos milímetros iniciais, pelo menos nos espaços perivasculariais, estes fatores permitem atenuar o impacto da pulsação arterial. Também contribui para amortecer o choque da onda sistólica a tortuosidade que apresentam as artérias carótidas internas e as artérias vertebrais ao penetrar no crânio, bem como as artérias que saem do polígono de Willis (Figura 11).

no, ao contrário do que ocorre em outros mamíferos, há uma quase independência entre as circulação intracraniana e extracraniana. As poucas artérias existentes são, na maioria das vezes, responsáveis por uma circulação colateral, isto é, em caso de lesão no território da carótida interna. A seguir, vamos às artérias carótidas internas e vertebrais, começando com as artérias basilares, os dois sistemas irrigam o cérebro com o sistema carotídeo interno e sistema vertebro-basilar.

1. Artéria carótida interna

Após a bifurcação da carótida comum, a artéria carótida interna, após trajeto mais ou menos longo no pescoço, penetra na cavidade craniana pelo canal carotídeo (temporal), atravessa o seio cavernoso, no interior do crânio, desce, em plano vertical, uma dupla curva, sendo uma S, o *sifão carotídeo*, que aparece muito mais em arteriografias da carótida (Figura 9.1). Em seguida perfura a dura-máter e a aracnóide e, no nível do bulbo, divide-se em seus dois ramos terminais, as artérias cerebrais *medial* e *anterior* (Figura 9.2). Antes de dividir-se em dois ramos terminais, a artéria carótida interna segrega alguns ramos mais importantes:

ramo da *busca*, contribuindo para a formação do polígono de Willis.

- c) *artéria carótida anterior* (Figura 9.2) dirige-se para trás, ao longo do trato óptico, penetra no cornu inferior do ventrículo lateral irrigando os plexos coróides e parte da cápsula interna, os núcleos da base e o chiasma óptico.

As artérias cerebrais anteriores e médias se subdividem em ramos menores superficiais e profundos para as estruturas internas.

2.2.3 Artérias vertebral e basilar

As artérias vertebrais direita e esquerda destacam-se das artérias subclávias correspondentes, sobem no pescoço dentro das forames transversos das vértebras cervicais, perfuram a membrana alantóceftal, a dura-máter e a aracnóide penetrando no crânio pelo forame magno. Percorrem a seguir a face ventral do bulbo (Figura 9.2) e, aproximadamente no nível do sulco bulbo-pontino, fundem-se para constituir um tronco único, a *artéria basilar* (Figura 9.2). As artérias vertebrais dão origem às duas *arterias espinais posteriores* e à *artéria espinal anterior* que vascularizam a medula (Figura 9.2). Originam ainda as *arterias cerebelares inferiores posteriores*, que irrigam a porção inferior e posterior do cerebelo. A artéria basilar percorre geralmente o sulco basilar da ponte e termina anastomozando-se formando-se para formar as *arterias cerebrais posteriores direita e esquerda*, que serão estudadas mais adiante. Neste trajeto, a artéria basilar emite as seguintes ramificações mais importantes (Figura 9.2):

- a) *artéria cerebelar superior* nasce da basilar logo atrás das cerebrais posteriores, distribui-se no mesencéfalo e à parte superior do cerebelo.
- b) *artéria cerebelar inferior anterior* distribui-se à parte anterior da face inferior do cerebelo.
- c) *artéria do labirinto* penetra no meato acústico interno junto com os nervos facial e vestibulococlear, vascularizando estruturas do ouvido interno.
- d) *ramus pontinus*.

2.2.4 O círculo arterial do cérebro

O *círculo arterial do cérebro*, ou *polígono de Willis*, é uma anastomose arterial de forma poligonal, e situa-se na base do cérebro, onde circunda o quiasma óptico e o tálamo cinéreo, relacionando-se ainda com a fússula interpeduncular (Figura 9.2). É formado pelas porções proximais das artérias cerebrais anteriores, média e posterior, pela artéria comunicante anterior e pelas artérias

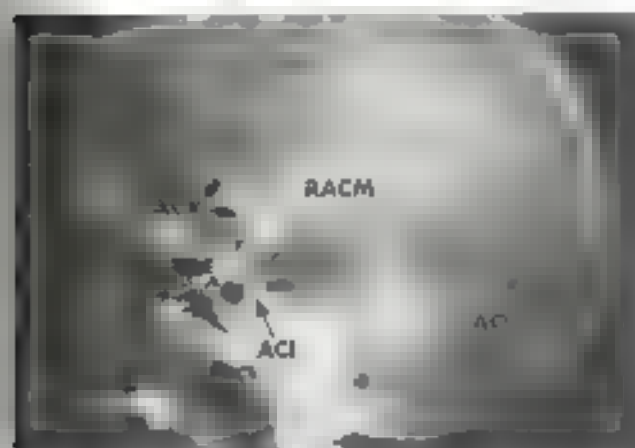


FIGURA 9.1 Arteriografia carotídea em incidência lateral. ACA = artéria cerebral anterior. RACM = ramo da artéria carótida média (grupo silviano dos neuro-radiologistas). ACI = artéria carótida interna. SC = sifão carotídeo. AO = artéria occipital, ramo da carótida externa. (Gentileza do Prof. Guilherme Cabral Filho)

- a) *artéria oftálmica* emerge da carótida quando esta atravessa a dura-máter, logo abaixo do processo clinóide anterior, irriga o bulbo ocular e formações anexas (Figura 9.2).
- b) *artéria comunicante posterior* (Figura 9.2) anastomozou-se com a artéria cerebral posterior.

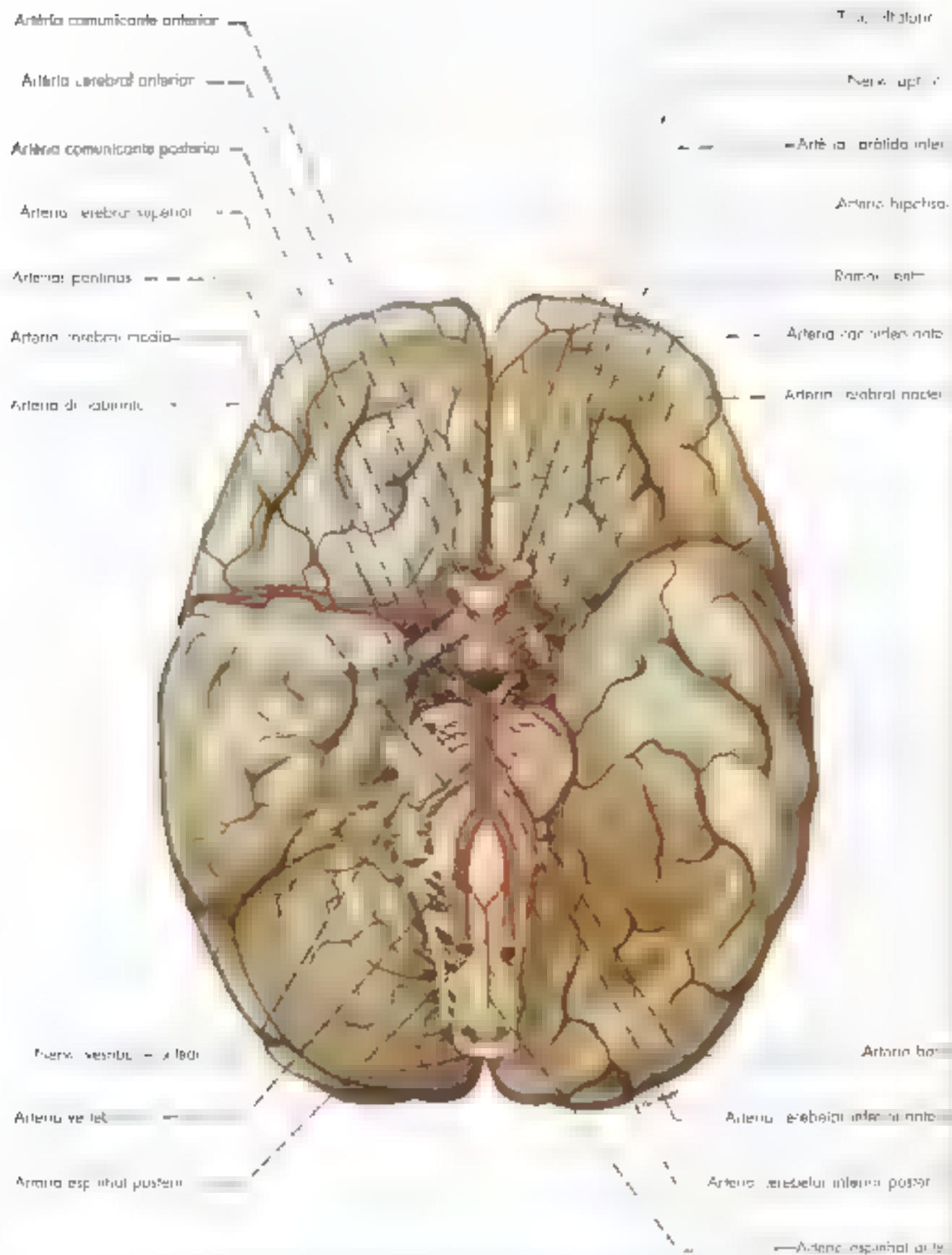


FIGURA 9.2 Arterele la baza cerebelului (cercul arterial al creierului) (prin generat de Willis)

tes posteriores, direita e esquerda (**Figura 9.2**). As *arterias comunicantes anterior e posterior* e as *asas* das duas *arterias cerebrais anteriores* adiante do *sinus óptico*. As *arterias comunicantes posteriores* unem de uma lado, as *carótidas internas* com as *cerais posteriores* correspondentes (**Figura 9.3**). Desde estas anastomoses o sistema carotídeo interno anastomose com a *vertebral*. Entretanto, esta anastomose é apenas *potencial*, pois, em condições normais, não há passagem de sangue do sistema *vertebral* para o *carotídeo interno* ou vice-versa. Ao mesmo modo praticamente não existe troca de sangue entre as *arterias* esquerda e direita do *círculo arterial*. O *círculo arterial* cerebral, em casos favoráveis, permite a manutenção de fluxo sanguíneo adequado em todo o cérebro. Em casos de obstrução de uma (ou mais) das quatro *arterias* que o integram é fácil entender que a obstrução, exemplo, da *carótida direita*, determina queda de fluxo em seu território, o que faz com que o sangue vá para aí através da *artéria comunicante anterior* e da *artéria comunicante posterior direita*. Entretanto, o *carotídeo* do cérebro é sede de muitas variações, que são imprevisíveis a seu comportamento diante de um *mutado* quadro de obstrução vascular. Ademais o *deslocamento* de uma e *recuperação* colateral, *inequívoca*, nem aqui, como em outras áreas, depende de vários *factores* tais como a *rapidez* com que se instala o *pro-*

cesso obstrutivo e o *estado* da *parede* arterial, o qual, por sua vez, depende da idade do paciente. As *arterias* cerebrais anterior, *média* e *posterior* dão *ramos* *corticais* e *ramos* *centrais*. Os *ramos* *corticais* destinam-se à *vascularização* do *córtex* e *substância* *branca* *subjacente*. Os *ramos* *centrais* emergem do *círculo* *arterial* do *cérebro*, ou seja, da *porção* *proximal* de cada uma das *arterias* cerebrais e das *arterias* *comunicantes* (**Figura 9.2**). Eles penetram perpendicularmente na base do *cérebro* e *vascularizam* o *diencefalo*, os *núcleos* da *base* e a *cápsula* *interna*. Quando se retira o *pituitário*, *permanecem* os *artifícios* de *penetração* destes *ramos* *centrais* o que *rende* as *áreas* onde eles penetram a *denominação* de *substância* *perfurada*, anterior e posterior. São especialmente importantes, e recebem a *denominação* de *arterias* *estradas*, os *ramos* *centrais* que se *destacam* da *artéria* *cerebral* *média* e penetram na *substância* *perfurada* anterior, *vascularizando* a *maior* *parte* do *corpo* *estrado* e da *cápsula* *interna*. Tendo em vista que pela *cápsula* *interna* *passam* *quase* *todas* as *fibras* de *projeção* do *córtex*, *pode-se* *entender* que *lesões* *dessas* *arterias* são *particularmente* *graves*.

Classicamente, admitia-se que os *ramos* *centrais* do *polígono* de Willis não se *anastomosavam*. Sabemos hoje que estas *anastomoses* existem, embora sejam *excessivas*, de tal modo que estas *arterias* *comportam-se* *funcionalmente* como *arterias* *terminais*.

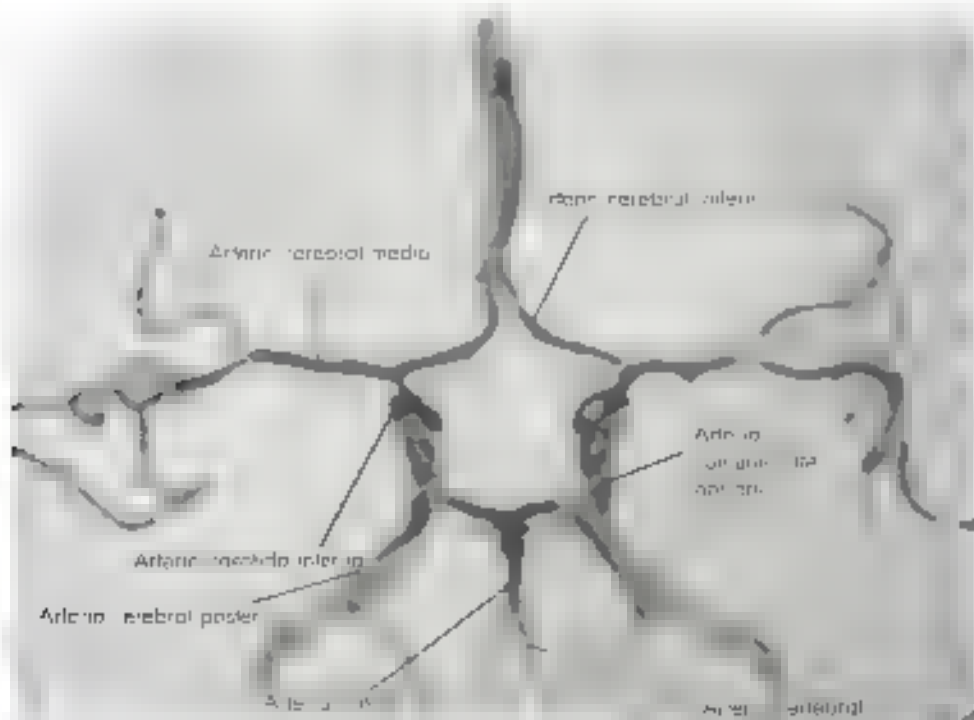


FIGURA 9.3 Angiogramma por ressonância magnética do círculo arterial do cérebro anterior de Willis. (Cortezia do Dr. Carlos Belizario Campos)

2.2.5 Território cortical das três artérias cerebrais

Ao contrário dos ramos profundos, os ramos colaterais das artérias cerebrais possuem anastomoses, artuções em seu trajeto na superfície do cérebro. Entretanto, essas anastomoses são em geral insuficientes para a manutenção de circulação colateral adequada em casos de obstrução de uma destas artérias ou de seus ramos mais calibrosos. Resultam, pois, nestes casos, lesões de áreas mais ou menos extensas do córtex cerebral com um quadro sintomatológico característico das síndromes das artérias cerebrais *anterior média e posterior*. O estudo minucioso destas síndromes, objeto dos cursos de neurologia, exige conhecimento dos territórios corticais irrigados pelas três artérias cerebrais, o que será feito a seguir:

- a) *artéria cerebral anterior* – um dos ramos de bifurcação da carótida interna, a artéria cerebral anterior dirige-se para diante e para cima (Figura 9.4), curva-se em torno do nó do corpo caloso e ramifica-se na face medial de cada hemisfério, desde o íngulo frontal até o sulco parieto-occipital. Distribui-se também à parte mais alta da face dorsolateral de cada hemisfério, onde se limita com o território da artéria cerebral média (Figura 9.5). A obstrução de uma das artérias cerebrais anteriores causa, entre outros sintomas, paralisia e diminuição da sensibilidade no membro inferior do lado oposto, decorrente da lesão de partes das áreas corticais motora e sensitiva, que correspondem à perna e se localizam na porção alta das girovire e pós-centrais, lóbulos paracentrais;
- b) *artéria cerebral média* – ramo principal da carótida interna, a artéria cerebral média percorre o sulco lateral em toda a sua extensão, distribuindo ramos que vascularizam a maior parte da face dorsolateral de cada hemisfério (Figura 9.5). Este território compreende áreas corticais importantes, como a área motora, a área somestésica, o centro da palavra falada e outras. Obstruções da artéria cerebral média, quando não são fatais, determinam sintomatologia muito rica, com paralisia e diminuição da sensibilidade do lado oposto do corpo (exceto no membro inferior), podendo haver ainda graves distúrbios da linguagem. O quadro é especialmente grave se a obstrução atingir também ramos terminais da artéria cerebral média (artérias estradas) que, como já foi exposto, vascularizam os núcleos da base e a capsula interna;

- c) *artéria cerebral posterior* – ramos de bifurcação da artéria basilar (Figuras 9.4 e 9.5), as artérias cerebrais posteriores dirigem-se para trás, contornam o pedúnculo cerebral e percorrem a face inferior do lobo temporal, ganham o íngulo occipital. A artéria cerebral posterior irriga, pois, a área visual situada nos lobos do sulco calcarino e sua obstrução causa cegueira em uma parte do campo visual.

2.3 VASCULARIZAÇÃO VENOSA DO ENCEFALO

2.3.1 Generalidades

As veias do encéfalo, de modo geral, não acompanham as artérias, sendo maiores e mais numerosas do que elas. Drenam para as *veias da dura-máter*, de onde o sangue converge para as veias jugulares laterais, as quais recebem praticamente todo o sangue venoso encefálico. Os seios da dura-máter ganham-se também as veias extracranianas por meio de pequenas veias emissárias que passam através de pequenos forames do crânio. As paredes das veias encefálicas são muito finas e praticamente desprovidas de musculatura. Falam, assim, os elementos necessários à regulação ativa da circulação venosa. Esta se faz sobretudo sob a ação de três forças:

- a) aspiração da cavidade torácica, determinada pelas pressões subatmosféricas da cavidade torácica, mais exalante do que a da inspiração;
- b) força da gravidade, notando-se que o retorno sanguíneo do encéfalo se faz a favor da gravidade, o que torna desnecessária a existência de válvulas nas veias cerebrais;
- c) pulsação das artérias, cuja eficácia é aumentada pelo fato de que se faz em uma cavidade fechada. Este fator é mais eficiente no seio cavernoso, cujo sangue recebe diretamente a força expansiva da carótida interna, que o atravessa.

O leito venoso do encéfalo é muito maior que o arterial, consequentemente, a circulação venosa é muito mais lenta. A pressão venosa no encéfalo é muito baixa e varia muito pouco em razão da grande capacidade de distensão das veias e seios. Os seios da dura-máter já foram estudados no capítulo anterior (item 2.3). A seguir, serão descritas as principais veias do encéfalo que se dispõem em dois sistemas: o *sistema venoso superficial* e o *sistema venoso profundo*. Embora anatomicamente distintos, estes dois sistemas são unidos por numerosas anastomoses.



FIGURA 9.4 Artérias da face medial e anterior do cérebro



FIGURA 9.5 Artérias da face dorsolateral do cérebro

2.3.2 Sistema venoso superficial

É constituído por veias que drenam o córtex e a substância branca subjacente, anastomosam-se amplamente na superfície do cérebro, onde formam grandes troncos venosos, as veias *cerebrais superficiais*, que desembocam nos seios da dura-máter (distinguem-se as *cerebrais superficiais superiores e inferiores*).

As *veias cerebrais superficiais superiores* (Figura 8.3) provêm da face medial e da metade superior da face dorsolateral de cada hemisfério, desembocando no seio sagital superior. As *veias cerebrais superficiais inferiores* provêm da metade inferior da face dorsolateral de cada hemisfério e de sua face inferior, terminando nos seios do base: petroso superior e cavernoso, e no seio transversal. A principal veia superficial inferior é a *veia cerebral média superficial*, que percorre a sulco lateral e termina, em geral, no seio cavernoso.

2.3.3 Sistema venoso profundo

Compreende veias que drenam o sangue de regiões situadas profundamente no cérebro, tais como: corpo estriado, capsula interna, diencefalo e grande parte do centro branco medular do cérebro. A mais importante veia deste sistema é a *veia cerebral magna* ou *veia de Galeno*, para a qual converge quase todo o sangue do sistema venoso profundo do cérebro. A *veia cerebral magna* é um curto tronco venoso impar e mediano, formado pela confluência das *veias cerebrais internas*, logo abaixo do esplênio do corpo caloso, desembocando no seio reto (Figura 8.3). Suas paredes muito finas são facilmente rompidas, o que às vezes ocorre em recém-nascidos como resultado de traumatismos da cabeça durante o parto.

3.0 ANGIOGRAFIA CEREBRAL

Injectando-se contraste nas artérias vertebral ou carótida interna e tirando-se uma sequência de radiografias, é possível visualizar em tempos sucessivos as artérias (Figura 9.1), veias e seios do encéfalo. Esta técnica é usada para diagnóstico e localização de processos patológicos que acometem os vasos cerebrais, tais como aneurismas, trombozes, embolias, lesões traumáticas etc.

Atualmente utiliza-se de preferência a angiografia por Ressonância Magnética (Figura 9.3), cuja vantagem é não usar contraste nem necessitar de punção arterial, sendo, portanto, um método não invasivo.

4.0 VASCULARIZAÇÃO DA MEDULA

A medula espinal é irrigada pelas *artérias espinais anterior e posteriores*, ramos da artéria vertebral,

e pelas *artérias radiculares* que penetram na medula com as raízes dos nervos espinais.

A *artéria espinal anterior* é um tronco único formado pela confluência de dois curtos ramos recorrentes que emergem das artérias vertebrais direita e esquerda (Figura 9.2). Dispõe-se superficialmente na medula ao longo da fissura mediana anterior até o cone medular. Entre as *artérias radiculares*, que se desviam perpendicularmente e penetram no tecido nervoso pelo fundo da fissura mediana anterior. As artérias espinais anteriores vascularizam as colunas e os funículos anterior e lateral da medula.

As *artérias espinais posteriores direita e esquerda* emergem das artérias vertebrais correspondentes, dirigem-se dorsalmente, consumando o bulbo (Figura 9.2) e, em seguida, percorrem longitudinalmente a medula, mediantemente aos filamentos radiculares das raízes dorsais dos nervos espinais (Figura 4.3). As artérias espinais posteriores vascularizam a coluna e o funículo posterior da medula.

As *artérias radiculares* (Figura 4.3) derivam dos ramos espinais das artérias segmentares do pescoço e do tronco (torácica menor, intercostais, lombares e sacrais). Estes ramos penetram nos forâmes intervertebrais com os nervos espinais e dão origem às *artérias radiculares anterior e posterior*, que ganham a medula com as correspondentes raízes dos nervos espinais (Figura 4.3). As artérias radiculares anteriores anastomosam-se com a espinal anterior e as artérias radiculares posteriores com as espinais posteriores.

B BARRERAS ENCEFÁLICAS

1.0 GENERALIDADES

Barreiras encefálicas são dispositivos que impedem ou dificultam a passagem de substâncias entre o sangue e o tecido nervoso: barreira hematoencefálica, entre o sangue e o liquor (barreira hematoaquêutica). O termo hematoencefálica, embora hoje geralmente aceita, é improprio, pois a barreira existe também na medula.

A descoberta da barreira hematoencefálica foi feita por Paul Ehrlich, no ano de 1883. Este autor injetou no sangue de rato um corante vital, o azul-de-tripau, e verificou que todos os órgãos e partes do corpo se coravam, com exceção do encéfalo, indicando que o corante não atravessou a parede dos capilares cerebrais.

Entretanto, quando o azul-de-tripau foi injetado no liquor, houve coloração do tecido nervoso cerebral. Verificou-se também que a injeção de toxina tetânica

no liquor da sintomas mais graves do que quando uma dose dez vezes maior é injetada no sangue. A importância fisiológica e clínica destas barreiras é muito grande uma vez que elas regulam a passagem, para o tecido nervoso, não só de substâncias a serem absorvidas pelos neurônios, mas também de medicamentos e substân-

cias tóxicas.

2.0 LOCALIZAÇÃO ANATÔMICA DA BARREIRA HEMATOENCEFÁLICA

A localização anatômica da barreira hematoencefálica foi objeto de controvérsias, mas sabe-se hoje que ela está no capilar do sistema nervoso central.

Este é formado pelo endotélio e por uma membrana basal muito fina. Por fora, os pés vasculares dos astrócitos formam uma camada quase completa em torno do capilar (Figura 9.6). Todos estes três elementos – endotélio, membrana basal e astrócitos – já foram mencionados como sede da barreira hematoencefálica.

Entretanto, sabe-se hoje que ela está no endotélio, como foi demonstrado com a utilização de peroxidase, proteína que pode ser visualizada ao microscópio eletrônico. Verificou-se que, ao contrário dos capilares de outras áreas do corpo (Figura 9.7), os quais deixam passar facilmente a peroxidase, os capilares cerebrais (Figura 9.6) a retêm, impedindo sua passagem tanto para o espaço entre o endotélio e a membrana basal, quanto para o espaço entre a membrana basal e os astrócitos. Os endotélios dos capilares encefálicos apresentam três características que os diferenciam dos endotélios dos demais capilares e que se relacionam com o fenômeno de barreira:

- 1. as células endoteliais são unidas por junções de adesão que impedem a penetração de macromoléculas (Figura 9.6); essas junções não estão presentes nos capilares em geral;
- 2. não existem fenestrações (Figura 9.7), que são pequenas áreas em que o endotélio se reduz a uma fina membrana muito permeável;
- 3. são raras as vesículas pinocitóticas. Nos demais endotélios elas são frequentes e importantes no transporte de macromoléculas (Figura 9.7);

3.0 LOCALIZAÇÃO ANATÔMICA DA BARREIRA HEMATOLIQUÓRICA

A barreira hematolíquórica localiza-se nos plexus corióides. Seus capilares, no entanto, não participam do fenômeno. Assim, quando se injeta peroxidase em alguma área, ela atravessa os capilares fenestrados dos corióides, mas é barrada no nível da superfície epitélio-ependimária voltada para a cavidade ven-

tricular. O epitélio ependimário que reveste os plexus corióides, ao entrar em contato com os epitélios ependimários, possui junções oclusivas que unem as células próximas à superfície ventricular e impedem a passagem de macromoléculas, constituindo a base anatômica da barreira hematolíquórica.

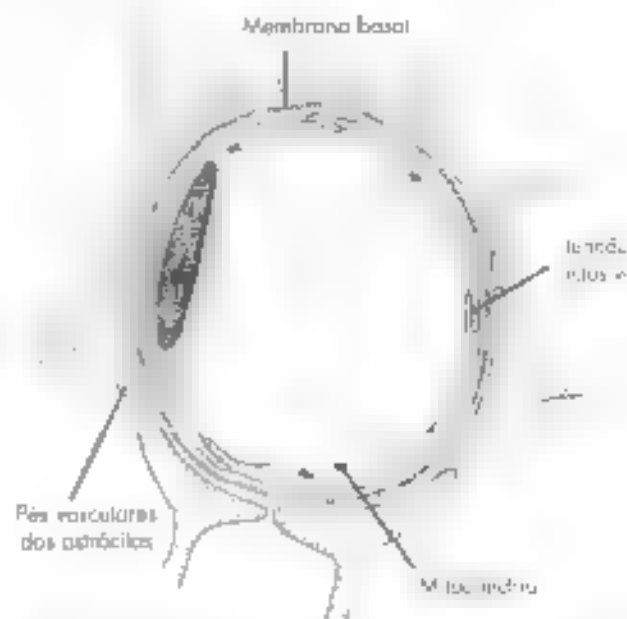


FIGURA 9.6 Vaso capilar mostrando as características do endotélio na barreira hematoencefálica

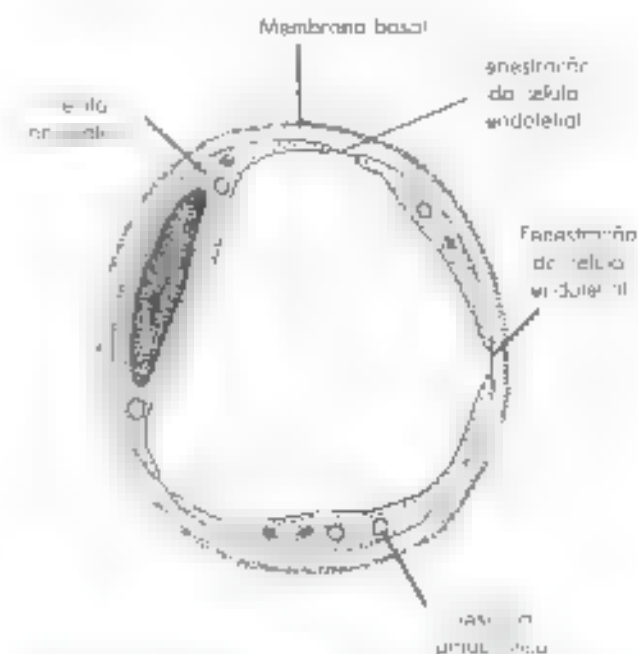


FIGURA 9.7 Vaso capilar comum com endotélio fenestrado

4.0 FUNÇÕES DAS BARREIRAS

A principal função das barreiras é impedir a passagem de agentes tóxicos para o sistema nervoso central como venenos, toxinas, bilirrubina etc. impedem também a passagem de neurotransmissores encontrados no sangue, como adrenalina. A adrenalina é lançada em grande quantidade na circulação em certas situações emocionais e poderia afetar o funcionamento do cérebro se não fosse barrada. Portanto, essas barreiras ensinam um mecanismo de proteção do encéfalo contra agentes que poderiam lesá-lo ou alterar seu funcionamento.

A palavra barreira pode indicar que ela tem apenas o papel de impedir a entrada de substâncias, quando possui também a função de permitir a entrada de substâncias importantes para o funcionamento das células de tecido nervoso, como glicose e aminoácidos. Assim, a barreira funciona como um portão que barra a entrada de algumas substâncias e permite a entrada de outras.

Diferentemente do que ocorre nos endotélios dos capilares em geral, os endotélios dos capilares da barreira hematoencefálica utilizam-se de mecanismos especiais para passagem de glicose e aminoácidos através do citoplasma. Esta passagem depende de moléculas transportadoras que são específicas para glicose e grupos de aminoácidos. Há evidência de que a barreira hematoencefálica também funciona como portão, utilizando essencialmente os mesmos mecanismos da barreira hematoencefálica para transporte de substâncias.

5.0 FATORES DE VARIAÇÃO DA PERMEABILIDADE DA BARREIRA HEMATOENCEFÁLICA

A permeabilidade da barreira hematoencefálica não é a mesma em todas as áreas. Estudos sobre a penetração no encéfalo de agentes farmacológicos marcados com isótopos radioativos mostraram que certas áreas concentram estes agentes muito mais do que outras. Por exemplo, certas substâncias penetram facilmente no núcleo caudado e no hipocampo, mas têm dificuldade de penetrar no resto do encéfalo. Isto mostra que certas áreas farmacológicas, quando injetadas no sangue, não agem em determinadas áreas do sistema nervoso porque não as atingem podendo, entretanto, agir em outras áreas vizinhas.

Sabe-se que, durante muito tempo no desenvolvimento, os

A molécula transportadora de glicose denominada GLUT-1 é codificada por um gene do cromossomo humano. A deficiência de expressão da GLUT-1 resulta em uma síndrome em que a dificuldade no transporte de glicose resulta em um quadro de epilepsia e retardo mental.

capilares que penetram no encéfalo têm fenestrações. Com o aumento da idade, substâncias produzidas pelas pês dos astrócitos causam a perda dessas fenestrações. Em razão disso, no feto e no recém-nascido, a barreira hematoencefálica é mais fraca, ou seja, deixa passar maior número de substâncias até que os capilares percam completamente as fenestrações. Isto tem sido correlacionado com o fato de que as icterícias do recém-nascido, como aquelas causadas por eritroblastose fetal, podem ser mais graves que no adulto, e, em efeito, uma determinada concentração sanguínea de bilirrubina, que no adulto não atravessa a barreira hematoencefálica, no recém-nascido pode atravessá-la, passando ao tecido nervoso, sobre o qual tem ação tóxica. Aparece, assim, um quadro de icterícia com suas consequências neurológicas que os pediatras conhecem como Kerníctera.

Vários processos patológicos, como certas infecções e traumatismos, podem levar à "ruptura", mais ou menos completa, da barreira hematoencefálica que deixa passar substâncias que normalmente não passariam.

6.0 ÓRGÃOS CIRCONVENTRICULARES

Em algumas áreas do cérebro, a barreira hematoencefálica não existe. Em animais injetados com azul-de-tripart, ou contrário das demais áreas do cérebro, elas se coram. Nessas áreas, os endotélios são fenestrados e desprovidos de junções nêrivas. Eles se distribuem em volta do II e IV ventrículos e por isso são denominados órgãos circumventriculares (Figura 9.8). Do ponto de vista funcional, os órgãos circumventriculares podem ser receptores de sinais químicos do sangue ou relacionados direta ou indiretamente com a secreção de hormônios.

	Glândula principal
Secretores de hormônio	Eminência média (hipotálamo)
Órgão circumventricular	Órgão subfornical
Receptores	Órgão vascular da lâmina terminal
	Área postrema

2. Os órgãos circumventriculares em volta do

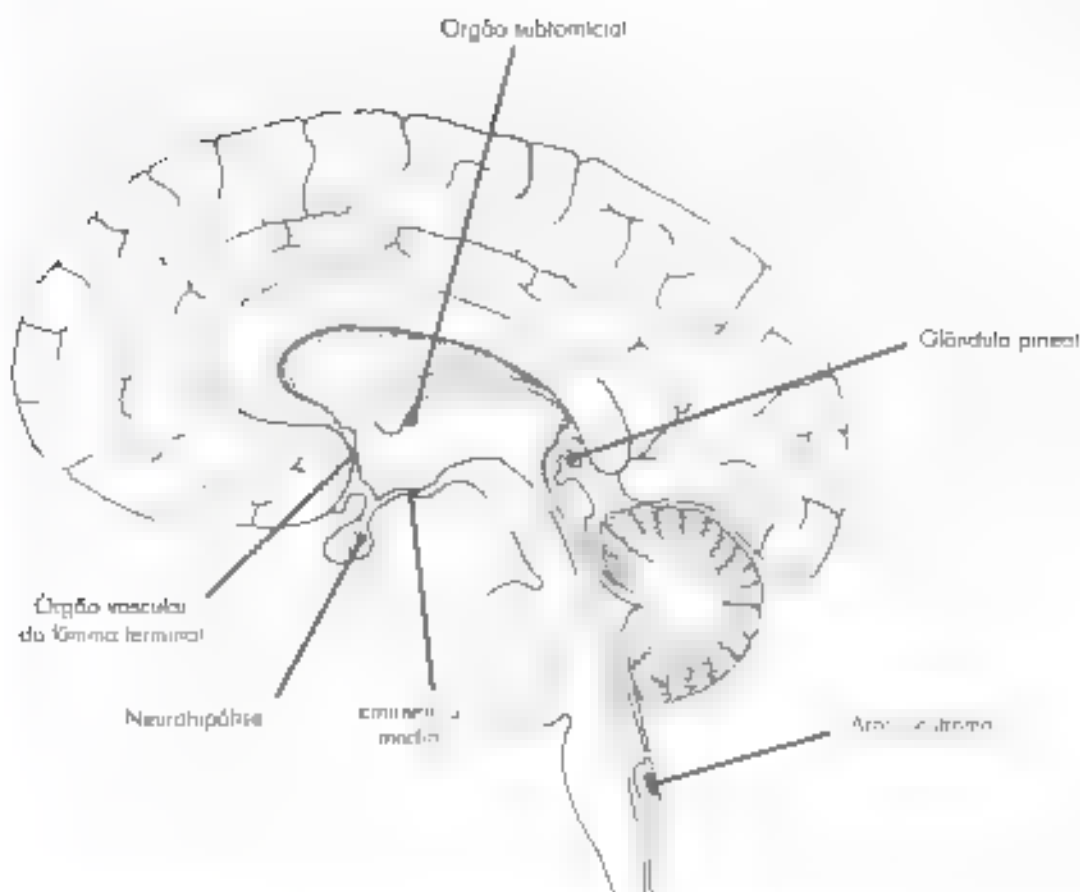


FIGURA 9.8 Localização dos órgãos circumventriculares no encéfalo

A glândula pineal localiza-se no epitálamo, secreta o hormônio melatonina e será estudada no Capítulo 23.

A eminência média pertence ao hipotálamo e está envolvida no transporte de hormônios do hipotálamo para a adeno-hipófise. A neuro-hipófise é local de liberação de hormônios hipofisários. Esses dois órgãos serão estudados no Capítulo 22. O órgão subfornicial é uma pequena estrutura neuronal situada na forame de Monro, abaixo do fóvea. Sua função foi descoberta recentemente. Seus neurônios são sensíveis a baixas concentrações de angiotensina², hormônio peptídico que regula o volume de sangue circulante (volemia).² As informações obtidas pelos neurônios do órgão subfornicial são levadas a áreas do hipotálamo que regulam o volume. Entre estas está o centro da sede no hipotálamo

lateral que, sob estímulo dos neurônios subforniciais, aumenta a sede. O órgão vascular da lâmina terminal está situado nesta lâmina no hipotálamo, próximo da parte anterior e ventral do III ventrículo (Figura 9.8). Seus neurônios são sensíveis ao aumento da pressão osmótica do sangue desencadeando a sede e estimulando a liberação de hormônios antidiuréticos pelo hipotálamo. A área postrema fica localizada na parte mais caudal do assalto do IV ventrículo (Figura 5.7). Esta área é sensível a toxinas químicas veiculadas no sangue, como o hormônio enterogastrolina, secretado pelo trato gastrointestinal. A informação obtida é repassada ao hipotálamo para regulação da atividade gastrointestinal ou ao centro do vômito que, em função da informação recebida, pode desencadear o reflexo do vômito.

² angiotensina II é produzida a partir da angiotensina I, formada a partir da renina secretada por células sobre o glomerulo, originando hormônio de ação vasoconstritora, resultando a angiotensina II, logo hidrolisada para formar a angiotensina III.

Nervos em Geral – Terminações Nervosas – Nervos Espinhais

NERVOS EM GERAL

OS CARACTERES GERAIS E ESTRUTURA DOS NERVOS

Nervos são cordões esbranquiçados constituídos feixes de fibras nervosas, reforçadas por tecido conjuntivo, que unem o sistema nervoso central aos órgãos periféricos. Podem ser *espinhais* ou *cranianos*, conforme esta união se faça com a medula espinhal ou com o encéfalo. A função dos nervos é conduzir, através de suas fibras, impulsos nervosos do sistema nervoso central para a periferia (impulsos eferentes) e da periferia para o sistema nervoso central (impulsos aferentes). As fibras nervosas que constituem os nervos são, em geral, semelhantes com no interior. Entretanto, o nervo óptico, no qual a glia mielinizante e o oligodendrócito, é constituído somente por fibras mielinizadas sem neurilema. No nervo, a maioria das fibras são mielinizadas com neurilema (fibras de Ranvier). Fibras deste tipo existem também no sistema nervoso central, porém em pequeno número na composição da maioria dos nervos periféricos. São três as bainhas conjuntivas que entram na constituição de um nervo espinhal, periférico e endoneuro, como já descrevi no Capítulo 3, item 5.

Os nervos são muito vascularizados, sendo percorridos longitudinalmente por vasos que se anastomosam, o que permite a retirada do epineuro em um trecho de até 5 cm sem que ocorra lesão nervosa.

Por outro lado, os nervos são quase totalmente desprovidos de sensibilidade. Se um nervo é estirado ao longo de seu trajeto, a sensação geralmente dolorosa é sentida não no ponto estimulado, mas no território sensitivo que o nervo ocupa. Assim, quando um membro é amputado, os pontos nervosos irritados podem originar impulsos nervosos que são interpretados pelo cérebro como se fossem originados no membro retirado, resultando na chamada *dor fantasma*, pois o indivíduo sente dor em um membro que não existe.

Durante seu trajeto, os nervos podem se bifurcar ou se anastomosar. Nesses casos, entretanto, não há bifurcação ou anastomose de fibras nervosas, mas apenas um reagrupamento de fibras que passaram a constituir dois nervos ou que se desunem de um nervo para seguir outro. Contudo, próximo à sua terminação, as fibras nervosas motoras ou sensitivas de um nervo em geral ramificam-se muito.

Costuma-se distinguir em um nervo uma origem real e uma origem aparente. A *origem real* corresponde ao local onde estão localizados os corpos dos neurônios que constituem os nervos, como a coluna anterior da medula. Os neurônios dos nervos cranianos ou os ganglios sensitivos, no caso de nervos sensitivos. A *origem aparente* corresponde ao ponto de emergência ou entrada do nervo na superfície do sistema nervoso central. No caso dos nervos espinais esta origem está nos sulcos laterais anterior e lateral posterior da medula. Alguns consideram ainda uma

engem aparente do esqueleto que, no caso dos nervos espinhais, está nos forames intervertebrais e no caso dos nervos cranianos, nas várias orifícios existentes na base do crânio.

2.0 CONDUÇÃO DOS IMPULSOS NERVOSOS

Nos nervos, a condução dos impulsos nervosos sensitivos ou aferentes, se faz através dos prolongamentos periféricos dos neurônios sensitivos. Conviém recordar que estes neurônios têm seu corpo localizado nos gânglios das raízes dorsais dos nervos espinhais e nos gânglios de alguns nervos cranianos. São células pseudounipolares, com um prolongamento periférico que se liga ao receptor e um prolongamento central que se liga aos neurônios da medula ou do tronco encefálico. O prolongamento periférico é morfológicamente um axônio, mas conduz o impulso nervoso centripetamente, sendo, pois, fuso-oualmente um dendrito. Já o prolongamento central é um axônio no sentido morfológico e funcional, uma vez que conduz centrifugamente. Os impulsos nervosos sensitivos são conduzidos do prolongamento periférico para o central, e admite-se que não passam pelo corpo celular. Os impulsos nervosos motores são conduzidos do corpo celular para o efetor (Figura 1.5). Contudo pode-se estimular experimentalmente um nervo solo do que, então, funciona como um fio elétrico nos dois sentidos, dependendo apenas da extremidade estimulada. A velocidade de condução nas fibras nervosas varia de 1 m a 20 m por segundo, e depende do calibre da fibra, sendo maior nas fibras mais calibrosas. Quando se em conta certas características eletrofisiológicas, mas sobretudo a velocidade de condução, as fibras dos nervos foram classificadas em três grupos principais: A, B e C, que correspondem às fibras de grande, médio e pequeno calibres. As fibras A correspondem às fibras mielinizadas dos nervos mistos e podem, ainda, ser divididas, quanto à velocidade de condução, em alfa, beta e gama. No grupo B, estão as fibras preganglionares, que serão vistas a propósito do sistema nervoso autônomo. No grupo C, estão as fibras pós-ganglionares não mielinizadas do sistema autônomo e algumas fibras responsáveis por impulsos crâmicos e dolorosos.

Os axônios de tamanhos equi-valentes que nervam os músculos e tendões são chamados de grupos II, III, IV e V.

O grupo IV contém fibras anelânicas. As fibras C conduzem com velocidade de 0,5 m/s a 1 m/s por

Nas fibras A alfa, a velocidade pode atingir 120 m/s e nas A beta, 75 m/s.

3.0 LESÕES DOS NERVOS PERIFÉRICOS: REGENERAÇÃO DE FIBRAS NERVOSAS

Os nervos periféricos são frequentemente traumatizados, resultando em estagamentos ou secções que trazem como consequência perda ou diminuição da sensibilidade e da motricidade do território inervado. Os fenômenos que ocorrem nesses casos orientam a conduta cirúrgica a ser adotada e são de grande importância para o médico. Tanto nos estagamentos como nas secções, ocorrem degenerações da parte distal do axônio e sua bainha de mielina (degeneração Walleriana). No caso proximal, há degeneração apenas até a nó de Ranvier mais próximo da lesão. No corpo celular há cromatólise, ou seja, diminuição da substância cromática, que atinge o máximo entre sete e 15 dias. O grau de cromatólise é inversamente proporcional à distância da lesão do corpo celular. As alterações do corpo celular podem ser muito intensas, levando à desintegração do neurônio mas, em geral, ocorre recuperação.

Em cada coto proximal, a membrana plasmática se rapidamente reconstruída. Essa extremidade se modifica, dando origem a uma expansão denominada *copa de crescimento*, semelhante a que existe em axônios em crescimento durante o desenvolvimento do sistema nervoso. O coto de crescimento é capaz de emitir expansões semelhantes a pseudópodos, em cujas membranas há moléculas de adesão como integrinas, que se ligam a moléculas da matriz extracelular, como a laminina, presente em membranas basais. Essa união se desfaz quando ocorrem novas expansões da membrana e novas adesões, o que permite o progressivo alongamento dos axônios. No coto de crescimento há também, receptores para fatores neurotróficos, os quais são endocitados e transportados ao corpo celular, levando as vias metabólicas necessárias ao processo de regeneração.

Os fatores neurotróficos são essenciais à sobrevivência e diferenciação de neurônios durante o desenvolvimento. Após essa fase, continuam sendo essenciais para a manutenção dos neurônios e regeneração de fibras nervosas lesadas. Entre eles estão duas importantes famílias de peptídeos, a família das neurotrofinas, cujo protótipo é o fator de crescimento neural, e a família do fator neurotrófico derivado da ilha. Há outros fatores importantes para a regeneração axonal, como o fator de crescimento fibroblástico básico. A produção de um dado fator neurotrófico não se limita à célula ou local de sua descoberta. Por exemplo, o fator de crescimento derivado da glia é produzido por células do esqueleto, sendo importante na regeneração de

nervosas distorção. O fator de crescimento neural e as neurotrofinas são importantes para neurônios e para os derivados da crista neural e para os neurônios do sistema autônomo simpático.

De modo geral, as células-alvo da inervação secretam fatores neurotróficos mas, como podem estar longe do local da lesão do nervo, é importante o papel das células de Schwann. Essas células são ativadas por citocinas secretadas por macrófagos que invadem o local da lesão para remoção da barreira de mielina e de restos celulares. As células de Schwann ativadas abandonam a fibra nervosa lesada e proliferam no nível do corte proximal. Secretam novas membranas basais e adna glicoproteína, a laminina, e assumem a função de produzir citocinas neurotróficas que têm um papel no desenvolvimento da própria superfície, e sobretudo suas membranas basais, são ricas em moléculas que fornecem o substrato necessário para a adesão dos cones de crescimento e crescimento dos axônios em direção ao seu destino. A verdade, as células de Schwann, com suas membranas basais, formam numerosos compartimentos no espaço extracelular circundados por tecido conjuntivo endoneural, dentro dos quais o axônio se regenera.

É importante notar que, no início do processo de regeneração, cada axônio emite numerosos ramos, o que aumenta a chance de eles encontrarem o caminho correto até seu destino. Para se conseguir melhor recuperação funcional, as extremidades de um nervo seccionado devem ser ajustadas com precisão, tentando-se obter a justaposição das bainhas perineurais. Com o auxílio de microscópio cirúrgico. Em casos de secção e afastamento dos dois cotos, as fibras nervosas em crescimento, não encontrando o coto usual, crescem independentemente no tecido cicatricial, formando *neuromas* formados de tecido conjuntivo, células de Schwann e um emaranhado de fibras nervosas "perdas". Nesses casos, para que haja recuperação funcional, deve-se fazer a remoção do tecido cicatricial e o estiramento dos cotos nervosos por sutura de elementos conjuntivos.

As fibras nervosas da parte periférica do sistema nervoso autônomo são também dotadas de grande capacidade de regeneração. Assim, verificou-se que, na doença de Chagas experimental, em cuja fase aguda destruição quase total da inervação simpática e parassimpática do coração ocorre, na maioria dos casos, a reinervação depois de algum tempo.

Ao contrário do que ocorre no sistema nervoso periférico, as fibras nervosas do sistema nervoso central

dos mamíferos adultos não se regeneram quando lesadas, ou apresentam crescimento muito limitado. Isso dificulta consideravelmente a recuperação funcional de muitos casos neurológicos. Entretanto, verificou-se que, quando se enxerta um pedaço de nervo perineural na medula de um animal, os axônios seccionados da medula crescem ao longo do nervo enxertado, mas quando os axônios em crescimento entram em contato novamente com o tecido do sistema nervoso central, há reativação do cone de crescimento e parada do processo de regeneração. Assim, os axônios no sistema nervoso central são potencialmente capazes de regeneração, mas não há substrato adequado à regeneração em adultos, embora não sejam fatores neurotróficos. Ao contrário do que ocorre no desenvolvimento no sistema nervoso central de mamíferos adultos a regeneração é inibida. Essa inibição se deve sobretudo a dois fatores: 1) a cicatriz cicatricial que constitui barreira mecânica e ambiental criada pela presença de proteoglicanas como sulfato de condroitina; 2) presença de moléculas associadas à bainha de mielina do sistema nervoso central, 2^o em que se vê, pode-se concluir que a regeneração de fibras nervosas resulta da interação de fatores morfológicos e bioquímicos e é bem mais compreendida do que se pensava até pouco tempo atrás.

B TERMINAÇÕES NERVOSAS

1.0 GENERALIDADES

Em suas extremidades periféricas, as fibras nervosas dos nervos modificam-se, dando origem a formações ora mais, ora menos complexas, as *terminações nervosas* que podem ser de dois tipos: sensitivas ou aferentes e motoras ou eferentes. As terminações sensitivas, quando são molhadas por uma forma adequada de energia (mecânica, calor, luz etc.), dão origem a impulsos nervosos que seguem pela fibra em direção ao corpo neuronal. Estes impulsos são levados ao sistema nervoso central e atingem áreas específicas do cérebro onde são "interpretados" resultando em diferentes formas de sensibilidade. As terminações nervosas motoras existem na porção terminal das fibras eferentes e são as

2 Entre esses inibidores estão o proteoma NG2, a glicoproteína associada a mielina e a glicoproteína mielina de oligodendrocytes.

3 Os termos "sensitivo" e "aferente" a rigor, não são apropriados. Fibras e impulsos nervosos que penetram no sistema nervoso central são aferentes, mas apenas aqueles que despertam alguma forma de sensação são sensitivos. Muitos impulsos provenientes de receptores viscerais (como os originados no ser carotídeo) são aferentes, mas não são sensitivos.

elementos pré sinápticos das sinapses neuromusculares, ou seja, nervam músculos ou glândulas

2.0 TERM NAÇÕES NERVOSAS SENSITIVAS (RECEPTORES).

O termo receptor sensorial refere-se à estrutura neuronal (ou epitélio) capaz de transformar estímulos físicos ou químicos em atividade bioelétrica (transdução de sinais) para ser interpretada do sistema nervoso central. Pode ser um terminal axônico ou células epiteliais modificadas conectadas aos neurónios, como as células ciliadas da cóclea.

2.1 CLASSIFICAÇÃO MORFOLÓGICA DOS RECEPTORES

Distinguem-se dois grandes grupos: os receptores especiais e os receptores gerais.

Os *receptores especiais* são mais complexos, relacionando-se com um *neurónio específico* (retina, órgão de Corti, etc.) e fazem parte dos chamados *órgãos especiais do sentido*: visão, audição e equilíbrio, gustação e olfação, todos localizados na cabeça. Serão estudados no Capítulo 29 (as grandes vias aferentes).

Os *receptores gerais* ocorrem em todo o corpo, fazem parte do sistema sensorial somático, que responde a diferentes estímulos, tais como dor, temperatura, dor e postura corporal ou propriocepção.

2.2 CLASSIFICAÇÃO FISIOLÓGICA DOS RECEPTORES

Especificidade dos receptores

Durante muito tempo discutiu-se se um mesmo receptor poderia ser ativado por vários estímulos ou se cada receptor seria ativado por um estímulo específico. Graças, sobretudo, a pesquisas neurofisiológicas envolvendo a tomada de potenciais bioelétricos em fibras nervosas isoladas, a especificidade dos receptores é hoje geralmente aceita. Aparentemente, isso está em contradição com o fato de os receptores denominados livres, por serem terminações nervosas não associadas a células sensoriais, serem capazes de responder a uma variedade de estímulos. Na verdade, um determinado receptor não responde a qualquer um dos dois tipos de estímulos, mas a uma combinação específica de estímulos. Assim, sob a denominação de receptores livres, existem, de fato, do ponto de vista fisiológico, vários tipos de receptores. Especificidade significa dizer que a sensibilidade de um receptor é máxima para determinado estímulo, ou seja, o maior de excitabilidade e du-

ruma para esta forma de energia, embora possam ser ativados com dificuldade por outras formas de energia. Além da forma de energia, um determinado receptor é mais sensível a uma faixa restrita desta forma de energia. Exemplo: um *fotorreceptor* é sensível a determinado comprimento de onda correspondente ao vermelho.

Usando-se como critério os estímulos mais adequados para ativar os vários receptores, estes podem ser classificados como:

- quimiorreceptores* são receptores sensíveis a estímulos químicos, como os da olfação e gustação e os receptores do corpo carótideo capazes de detectar variações no teor do oxigênio no sangue.
- osmiorreceptores* receptores capazes de detectar variação de pressão osmótica.
- fotorreceptores* receptores sensíveis à luz, como os cones e bastonetes da retina.
- termorreceptores* receptores capazes de detectar frio e calor. São terminações nervosas livres. A maioria se localizam no hipotálamo e detectam variações na temperatura do sangue desencadeando respostas para conservar ou dissipar calor.
- nociceptores* do latim *nocere* = prejudicar, são receptores ativados por diversos estímulos mecânicos, térmicos ou químicos, mas em quantidade suficiente para causar lesões de tecidos e dor. São terminações nervosas livres.
- mecanorreceptores* são receptores sensíveis a estímulos mecânicos e constituem o grupo mais diversificado. Aqui situam-se os receptores de audição e de equilíbrio do ouvido interno, os receptores do seno carotídeo, sensíveis a mudanças na pressão arterial (*barorreceptores*), os fusos neurotúbulares e órgãos neuromusculares, sensíveis ao estiramento de músculos e tendões, receptores das vísceras, assim como os vários receptores cutâneos responsáveis pela sensibilidade de tato, pressão e vibração. Eles serão detalhados mais adiante neste capítulo.

Outra maneira de classificar os receptores, proposta inicialmente por Sherrington, leva em conta a sua localização, o que define a natureza do estímulo que os ativa. Com base nesse critério, distinguem-se três categorias de receptores: *exteroceptores*, *proprioceptores* e *interoceptores*.

Os *exteroceptores* localizam-se na superfície exterior do corpo, onde são ativados por agentes externos como calor, frio, tato, pressão, luz e som.

Os *proprioceptores* localizam-se mais profundamente situando-se nos músculos, tendões, ligamentos e nos ossos articulares. Os impulsos nervosos originados nos receptores, *impulsos nervosos proprioceptivos*, podem ser conscientes e inconscientes. Estes últimos despertam nenhuma sensação, sendo utilizados pelo sistema nervoso central para regular a atividade muscular por meio do reflexo miotático ou dos vários outros envolvidos na atividade motora. Os impulsos proprioceptivos conscientes atingem o córtex cerebral, pertencem a um indivíduo, mesmo de olhos fechados, a percepção de seu corpo e de suas partes, bem como a atividade muscular e do movimento das articulações. São, pois, responsáveis pelos sentidos de posição e movimento.

A capacidade de perceber posição e movimento, ou seja, a propriocepção consciente, depende basicamente das informações levadas ao sistema nervoso central pelos fusos neuromusculares e órgãos neurotendinosos do músculo. Entretanto, que os receptores das articulações tenham pelo menos um papel subsidiário nessa função.

Os *interoceptores* (ou *visceroreceptores*), localizados nas vísceras e nos vasos e dão origem às diversas formas de sensações viscerais, geralmente pouco localizadas, como a fome, a sede e a dor visceral. Cranios e dos impulsos aferentes originados em interoceptores é inconsciente, transmitido ao sistema nervoso central, informações necessárias à coordenação da atividade visceral. Assim como o teor de O_2 , a pressão osmótica do sangue e a pressão arterial. Tanto os interoceptores como os proprioceptores transmitem impulsos relacionados ao soma ou parece corporal, sendo considerados receptores *somáticos*. Os interoceptores transmitem impulsos relacionados às vísceras e por conseguinte *viscerais*.

Pode-se, ainda, dividir a sensibilidade em *superficial* e *profunda*, a primeira originando-se em exteroceptores e a segunda em proprioceptores e aferoceptores.

3 OS RECEPTORES SOMÁTICOS DA PELE

A maioria deles é mecanorreceptor ou quatuor

Se a mão toca a pele, podemos perceber o local, a forma, a textura, se um objeto é pontiagudo ou rombo, a duração precisa do toque e o deslocamento do mesmo sobre a pele, mesmo na ausência da visão. Um único receptor pode codificar várias características de estímulo, como intensidade, duração e posição. Mas, obviamente, um estímulo ativa vários receptores. Cabe ao sistema nervoso central a geração das percepções.

Os mecanorreceptores sensíveis a vibração, pressão e toque, os pelos puxados ou curvados e estas modalidades de energia são percebidos pela maioria dos receptores, que variam sua preferência quanto à frequência de estímulo: pressão e amplitude do campo receptivo. Mecanorreceptores estão presentes também em vasos e vísceras, e percebem pressão, estiramento de órgãos digestivos, bexiga, força de contato dos dentes etc.

Em sua maioria, apresentam uma estrutura mais simples que a dos receptores especiais, podendo, do ponto de vista morfológico, ser classificados em dois tipos: *livres* e *encapsuladas*, conforme tenham ou não uma cápsula conjuntiva.

2.3.1 Receptores livres

Os receptores gerais livres são as terminações das fibras nervosas sensoriais que perdem a bainha de mielina, preservando o envoltório de células de Schwann até as proximidades da ponta de cada fibra (Figura 10.1 A). São, sem dúvida, os mais frequentes. Ocorrem, por exemplo, em toda a pele, emergindo de redes nervosas subepiteliais e com ficando-se entre as células da epiderme. São de adaptação lenta e veiculam informações de tato grosseiro, dor, temperatura e propriocepção. Algumas terminações livres, relacionadas com o tato, enrolam-se na base dos folículos pilosos e detectam um simples toque ou deslocamento de um pelo.

Na categoria de terminações livres estão também os discos de Merkel e os nociceptores.

Discos de Merkel: são pequenas arborizações das extremidades das fibras mecânicas que terminam em cubital com células epiteliais especializadas. Estão envolvidas em tato e pressão contínuos.

Nociceptores: são terminações nervosas livres, não mielinizadas, que sinalizam que o tecido corporal está sendo lesado ou em risco de lesão. Sua via para o encefalo é distinta da via dos mecanorreceptores, e sua ativação seletiva leva à experiência consciente de dor. Podem ser ativados por estimulação mecânica intensa, temperaturas extremas, falta de oxigênio ou exposição a produtos químicos. O acúmulo liberado no metabolismo anaeróbico pode levar à dor muscular, piadas de insulinas estimulam mastócitos que liberam histamina que ativa os nociceptores. A maioria dos nociceptores é polimodal, ou seja, respondem a mais de um tipo de estímulo, mas existem aqueles que são unimodais, mecânicos, térmicos ou químicos. Estão presentes na maioria dos tecidos corporais, incluindo ossos, órgãos internos, vasos, coração. No encefalo, estão ausentes, sendo encontrados somente nas meninges. Os nociceptores podem ficar mais sensíveis e causar hiperalgia em razão

da liberação de substâncias que modulam sua excitabilidade, como a bradicinina, histamina, prostaglandinas e a substância P. A substância P é produzida pelos nociceptores e causa sensibilização dos mesmos no redor da lesão. As informações são levadas à medula por fibras A-gama ou C e estabelecem sinapses com neurônios da região da coluna posterior. Os nociceptores das vísceras entram na medula pelo mesmo caminho dos nociceptores, e as duas formas de informação se misturam dando origem ao fenômeno de dor referida, na qual a ativação de um nociceptor visceral dá origem a uma sensação cutânea. O exemplo mais comum é o do infarto do miocárdio, em que o nociceptor está no coração, mas a dor é localizada na parede torácica superior ou no braço esquerdo. Os mecanismos por meio dos quais o córtex pode controlar a dor serão abordados no Capítulo 74.

Termorreceptores: sensações não dolorosas de calor ou frio estão associadas a fibras A-gama ou C. Fazem sinapse dentro da substância gelatinosa da coluna posterior e ascendem na medula por caminho semelhante à via do dor.

2.3.2 Receptores encapsulados

Estes receptores são em geral mais complexos que os livres e, na maioria deles, há intensa ramificação da extremidade do axônio no interior de uma cápsula conjuntiva. Estão compreendidos aqui os corpúsculos sensitivos da pele, descritos na histologia clássica, além dos fusos neuromusculares e neurotendíneos. Para descrição mais detalhada da morfologia dessas terminações, devem ser consultados os textos de histologia. A seguir faremos uma rápida caracterização das terminações nervosas encapsuladas mais importantes para a neuroanatomia funcional.

a) *corpúsculos de Meissner* (Figura 10.1 B)

Ocorrem nas papilas dérmicas, sobretudo nas da pele espessa das mãos e dos pés. São receptores de tato, pressão e estímulos vibratórios mais lentos que os percebidos pelos corpúsculos de Paccini.

b) *corpúsculos de Vater-Paccini* (Figura 10.1 C)

São os maiores receptores, têm distribuição muito ampla, ocorrendo sobretudo no tecido conjuntivo subcutâneo das mãos e dos pés ou mesmo em regiões mais profundas, como nas septas intermusculares e no peroneo. São responsáveis pela sensibilidade vibratória, ou seja, a capacidade de perceber estímulos mecânicos rápidos e repetitivos. Os corpúsculos de Paccini são mais sensíveis a vibrações entre 200 Hz ou 300 Hz, ao passo que os

de Meissner respondem melhor a 50 Hz. Ambos são importantes para a percepção de texturas.

corpúsculos de Ruffin (Figura 10.1 D) ocorrem nas papilas dérmicas, tanto da pele espessa das mãos e dos pés (pele glabra), como na pele pilosa do restante do corpo. São receptores de tato e pressão.

c) *fusos neuromusculares* (Figura 10.2)

São pequenas estruturas em forma de fusos, situadas nos ventres dos músculos estriados esqueléticos, dispostas-se paralelamente com as fibras destes músculos (*fibras extrafusais*). Cada fusão é constituído de uma cápsula conjuntiva que envolve de duas a dez pequenas fibras estriadas denominadas *fibras intrafusais* (cada uma dessas fibras possui uma *região equatorial*, não contrátil, e duas *regiões polares* dotadas de miofibrilas, portanto contráteis). Esse neuromuscular recebe fibras nervosas sensitivas que se enrolam em torno da região equatorial das fibras intrafusais, constituindo as *terminações anuloespirais*. As fibras intrafusais estão ligadas à cápsula do fusão que, por sua vez, se liga direta ou indiretamente ao tendão do músculo. Isso significa que a tensão e o comprimento das fibras intrafusais aumentam quando o músculo é traçado, por exemplo, por ação da gravidade, e diminuem quando o músculo se contrai. O estiramento e alongamento das fibras intrafusais causam deformações mecânicas das terminações anuloespirais que são ativadas. Originam-se assim impulsos nervosos que penetram na medula através de fibras aferentes e terminam fazendo sinapse diretamente com os grandes neurônios motores situados na coluna anterior da medula (*motoneurônios alfa*) (Figura 1.5). Os axônios desses neurônios trazem os impulsos nervosos de volta ao músculo, terminando em placas motoras situadas nas fibras extrafusais, que se contraem. Esse mecanismo constitui o *reflexo miotático*, ou de estiramento, muito importante para a manutenção reflexa do tônus muscular. Reflexos desse tipo ocorrem constantemente em todos os músculos e são nitidamente subtileza nas extensões. O reflexo miotático pode ser desencadeado artificialmente provocando-se o estiramento de um músculo esquelético por percussão de seu tendão. Isso ocorre, por exemplo, no reflexo patelar (Figura 1.5), descrito no Capítulo 1. Os fusos neuromusculares têm também umaervação motora, representada pelas chamadas

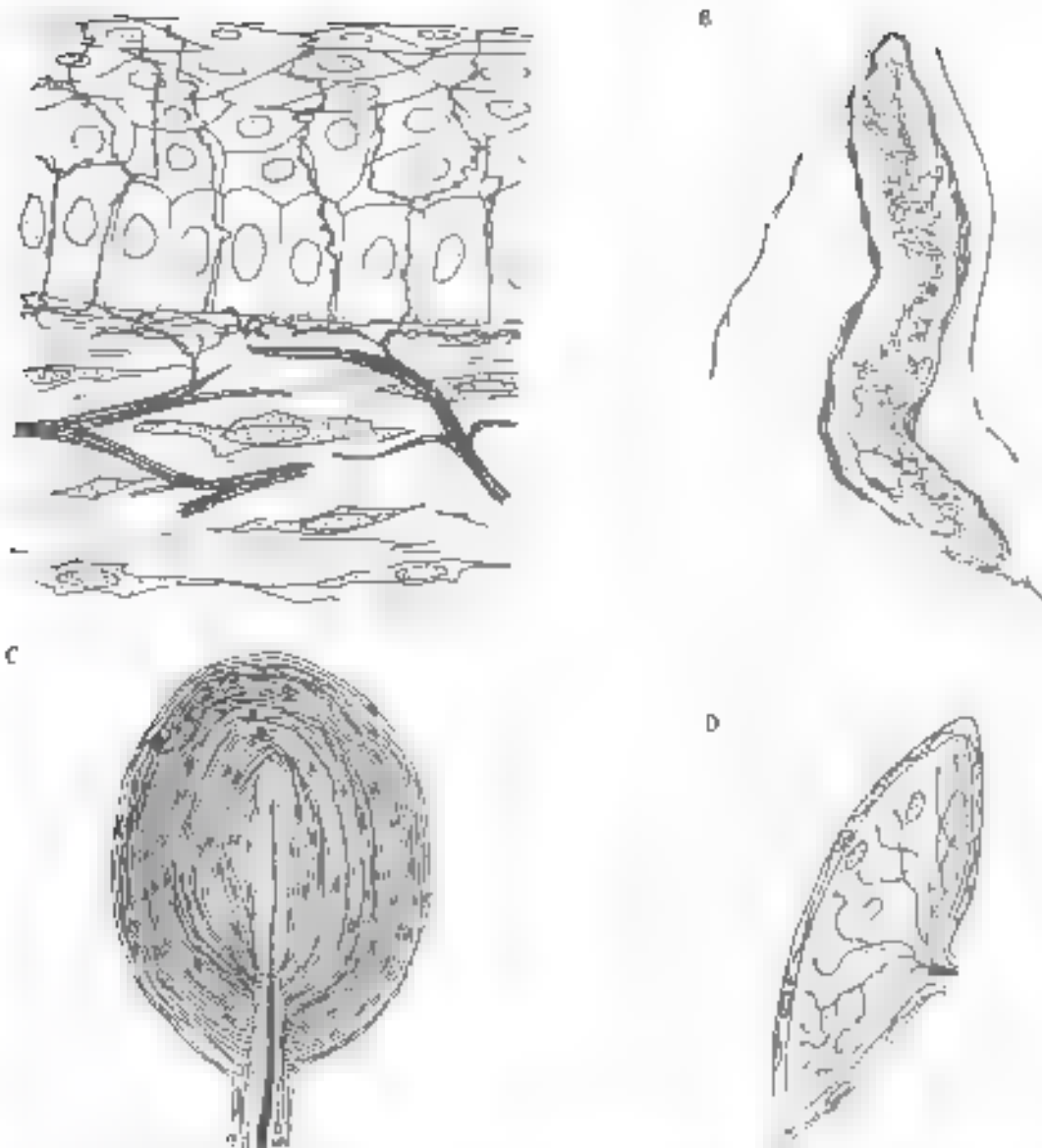


FIGURA 10.1 Desenhos esquemáticos de alguns elementos nervosos sensoriais. (A) Terminações nervosas na pele. (B) corpúsculo de Meissner. (C) corpúsculo de Vater-Pacini. (D) corpúsculo de Ruffini.

fibras eferentes gama, que se originam em pequenos neurônios motores, situadas na coluna anterior da medula (*motoneuronos gama*). As fibras gama nervam as duas regiões polares das fibras intrafusais e causam sua contração, o que aumenta a tensão da região equatorial, onde se encontram as terminações anuloespirais. O fuso torna-se assim mais sensível ao estiramento causado pela contração do músculo. Por esse mecanismo, o sistema nervoso central pode regular a sensibilidade dos fusos neuromusculares, o que é importante para a regulação do tônus muscular. Por outro lado, se

for necessário, o sistema nervoso central pode também regular a sensibilidade dos fusos neuromusculares, o que é importante para a regulação do tônus muscular. Assim, a ativação da motoneurona dos gama permite que os fusos neuromusculares continuem a mandar informações ao sistema nervoso central durante todo o processo de contração do músculo.

regiões neuromusculares são receptores encontrados na junção dos músculos estriados com seu tendão. Consistem de fascículos tendinosos em forma de cordão, dos quais se enviam as fibras nervosas aferentes, sendo o conjunto envolvido

que se acumulam próximo a *barra densa*, consistindo de zonas ativas, onde é liberado o neurotransmissor A acetilcolina (Figura 10.4). O elemento pós-sináptico é constituído pelo sarcolema da fibra muscular que mantém sua membrana basal e em sua área consideravelmente aumentada pela presença de pregamento característico (as *pregas funcionais*). As cristas dessas pregas apresentam densidades por sinapses. O neurotransmissor acetilcolina, liberado na fenda sináptica, causa despolarização do sarcolema, o que desencadeia a contração da fibra muscular. O excesso de acetilcolina liberado é inativado pela acetilcolinesterase presente em grande quantidade na placa.

3.2 TERMINAÇÕES EFERENTES VISCERAIS

Nas terminações nervosas viscerais dos mamíferos, o mediador químico pode ser a acetilcolina ou a noradrenalina. Assim, as fibras nervosas eferentes somáticas são colinérgicas, ao passo que as viscerais podem ser colinérgicas ou adrenérgicas.

As terminações eferentes viscerais apresentam mais dificuldades para estudo e são menos conhecidas que as somáticas. Entretanto, pesquisas de microscopia eletrônica e histoquímica têm esclarecido muitos aspectos de sua estrutura e função. Especialmente valioso foi o desenvolvimento de técnicas histoquímicas para catecolaminas (noradrenalina, adrenalina, dopamina)

que permitiram visualizar as terminais adrenérgicos ao microscópio de fluorescência (Figura 10.5). Verificou-se que nas terminações nervosas viscerais (Figura 23.4) não existem, como nas somáticas, formações elaboradas, como as placas motoras. Os neurotransmissores são liberados em um trecho bastante longo da parte terminal das fibras (Figura 3.8) e não apenas em sua extremidade, podendo a mesma fibra estabelecer contato com grande número de fibras musculares ou células glandulares. As fibras terminais apresentam-se cheias de pequenas dilatações ou *varicosidades* (Figuras 10.5 e 3.8), ricas em vesículas contendo neurotransmissores, e constituem as áreas funcionalmente ativas das fibras. A distância entre a varicosidade e o efetor (fibras muscular ou célula glandular), ou seja, a distância percorrida pelo neurotransmissor para que ele possa agir sobre o efetor, varia de 30 nm (musculatura do canal deferente) a 3.000 nm (musculatura intestinal). Em alguns casos, a fibra nervosa relaciona-se muito intimamente com o efetor (Figura 23.4) e, de modo geral, não há modificações na membrana ou citoplasma do efetor próximo à zona de contato, como ocorre na placa motora ou nos sinapses interneurais.

Nas terminações nervosas eferentes viscerais, o microscópio eletrônico revelou dois tipos de vesículas sinápticas, grânulos e agranulares. As *vesículas sinápticas grânulos* apresentam um grânulo central (Figuras 3.8 e 10.6), enquanto as *vesículas sinápticas agranulares* têm conteúdo claro (Figura

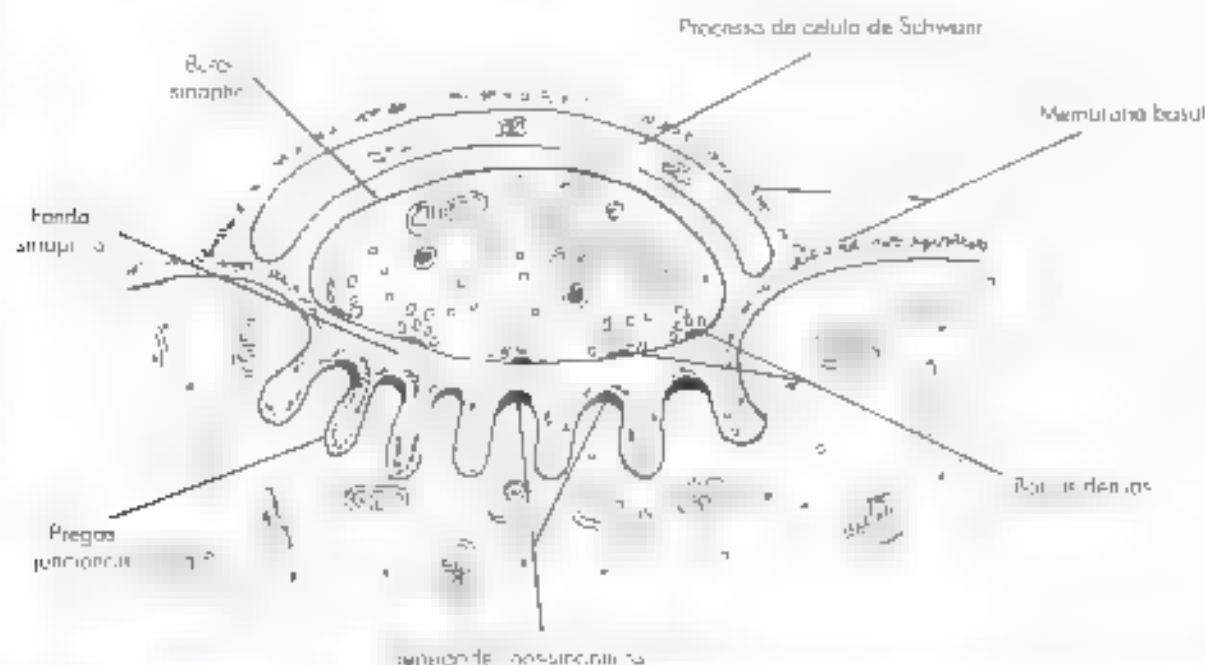


FIGURA 10.4 Desenho esquemático de uma seção do plano motor parasimpático mostrando a junção sináptica.



FIGURA 10.3 Fotomicrografia de fibras nervosas adrenérgicas da glândula adrenal de rato, formadas por representações, em virtude de seu conteúdo em noradrenalina. O espaço escuro entre as fibras é ocupado por fibras musculares lisas. As áreas escuras com terminações adrenérgicas com varicosidades (Método de Falck para histoquímica de monoamina).

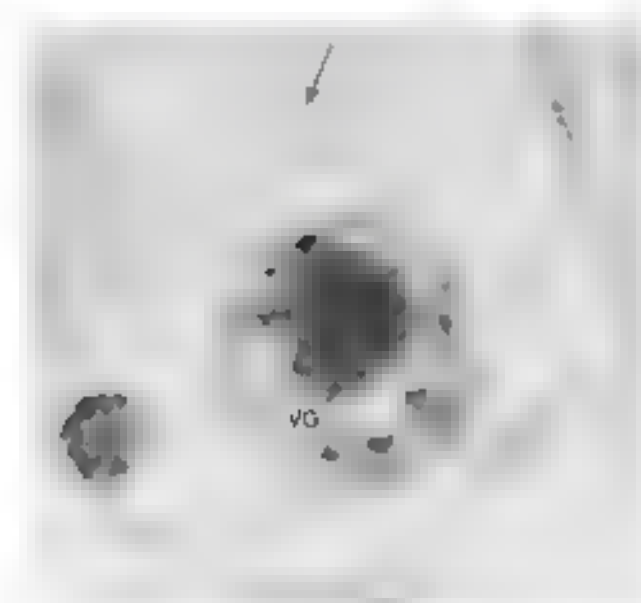


FIGURA 10.6 Ultraestrutura de um nervo adrenergico transversalmente e aumentada 320.000 vezes. Ilustração de uma vesícula granular (VG), um mitocôndrio (seta) e uma pequena vesícula de glicogênio (G). A vesícula é envolvida por uma membrana unitária e contém um grânulo denso. (Reproduzido de Machado, 1967. *Stain Technology*, 42:293-300.)

17-3). Essas vesículas têm sido objeto de grande número de pesquisas com técnicas morfológicas, bioquímicas e farmacológicas. Verificou-se que as vesículas agranulares das terminações colinérgicas armazenam acetilcolina e se assemelham às vesículas sinápticas das terminações somáticas, já as vesículas granulares podem ser grandes e pequenas, tendo em vista que estas últimas ocorrem apenas nas fibras adrenergicas (Figuras 3-8 e 12-3). Seu grânulo contém noradrenalina e desaparece após tratamento com reserpina, droga que causa liberação da noradrenalina do acido nívoso. Em condições fisiológicas, o impulso nervoso das terminações adrenergicas causa liberação de noradrenalina, que vai agir sobre o efetador. O excesso de noradrenalina liberada é captado novamente pela fibra nervosa e armazenado nas vesículas granulares. Isso explica o fato de que, quando se destrói a innervação adrenergica de um órgão (como nas simpatectomias), ele se torna muito mais sensível à ação da noradrenalina injetada. Nesse caso, como foi destruído o mecanismo de captação e reativação dessaamina, ela permanece muito tempo em contato com os efetadores.

C NERVOS ESPINHAIS

1.0 GENERALIDADES

Nervos espinhais são aqueles que fazem conexão com a medula espinhal, e são responsáveis pela innervação de todos os membros e partes da cabeça. São em número de 31 pares, que correspondem aos 31 segmentos medulares existentes. São, pois, um par de nervos cervicais, 12 torácicos, cinco lombares e 5 sacrais, um coccigeo. Cada nervo espinhal é formado pela união das raízes dorsal e ventral, as quais seguem, respectivamente, aos sulcos lateral posterior e lateral anterior da medula, através de filamentos diculares (Figura 10.7). Na raiz dorsal localiza-se o *ganglio espinhal*, onde estão os corpos dos neurônios sensitivos pseudounipolares, cujos prolongamentos central e periférico formam a raiz. A raiz ventral é formada pelos axônios que se originam em neurônios situados nas colunas anterior e lateral da medula, união da raiz dorsal sensitiva, com a raiz ventral motora, forma-se o *tronco do nervo espinhal*, que posteriormente se divide.

2.0 COMPONENTES FUNCIONAIS DAS FIBRAS DOS NERVOS ESPINHAIS

A classificação funcional das fibras que constituem os nervos está intimamente relacionada

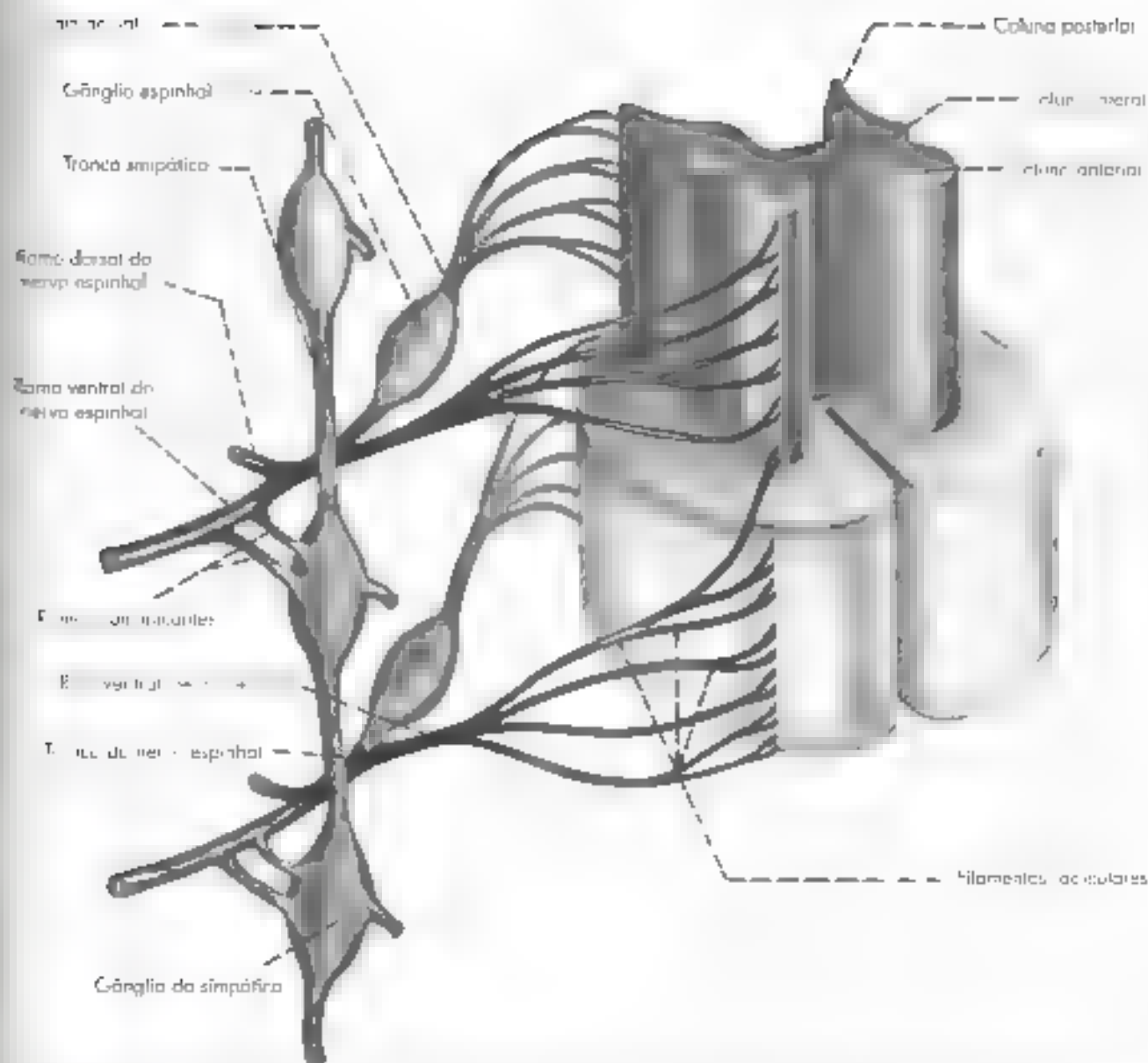


FIGURA 10.7 Esquema da raiz dorsal de um neurônio espinhal mostrando um neurônio da raiz dorsal.

As células das terminações nervosas, os dendrítos, que se localizam no lado posterior da raiz dorsal, recebem as informações sensoriais que entram no sistema nervoso central. As fibras que entram nos receptores são os neurônios que se localizam no lado anterior da raiz dorsal. As fibras que entram nos receptores são os neurônios que se localizam no lado anterior da raiz dorsal. As fibras que entram nos receptores são os neurônios que se localizam no lado anterior da raiz dorsal.

As fibras que se ligam ao sistema nervoso central são as fibras que se ligam ao sistema nervoso central. As fibras que se ligam ao sistema nervoso central são as fibras que se ligam ao sistema nervoso central. As fibras que se ligam ao sistema nervoso central são as fibras que se ligam ao sistema nervoso central.

As fibras que se ligam ao sistema nervoso central são as fibras que se ligam ao sistema nervoso central. As fibras que se ligam ao sistema nervoso central são as fibras que se ligam ao sistema nervoso central.



É convém acrescentar que esta classificação é válida apenas para os nervos espinhais, já que os nervos cranianos são mais complicados e apresentam os componentes "especiais" que serão estudados no capítulo seguinte.

Do que foi visto, verifica-se que, do ponto de vista funcional, os nervos espinhais são muito heterogêneos. E em um mesmo nervo, em determinado momento, podem existir fibras atuando lado a lado conduzindo impulsos nervosos de direções diferentes para estruturas diferentes, enquanto outras fibras podem estar inativas. Isso é possível pelo fato de as fibras nervosas que constituem os nervos serem "isoladas" umas das outras e, portanto, de funcionamento independente. A situação é comparável a um cabo telefônico com centenas de fios independentes, cada um ligando um telefone a uma parte específica do centro.

3.0 TRAJETO DOS NERVOS ESPINHAIS

O tronco do nervo espinal sai da canal vertebral pelo forame intervertebral e logo se divide em um ramo dorsal e um ramo ventral (Figura 10.7) ambos inatos. Com exceção dos três primeiros nervos cervicais, os ramos dorsais dos nervos espinhais são menores que os ventrais correspondentes. E eles se distribuem aos músculos e à pele da região dorsal, do tronco, da nuca e da região occipital. Os ramos ventrais representam, praticamente, a continuação do tronco do nervo espinal. Eles se distribuem para musculatura, pele, ossos e vasos dos membros, bem como para região anterolateral do pescoço e do tronco. Os ramos ventrais dos nervos espinhais torácicos (nervos

intercostais) têm trajetória aproximadamente paralela, seguindo cada um individualmente em seu espaço intercostal. Guardam, pois, no adulto, a disposição relativamente observada em todos os nervos no início do desenvolvimento. Entretanto, o mesmo não acontece com os ramos ventrais dos outros nervos, que se anastomosam, se entrecruzam e trocam fibras, resultando na formação de plexos. Deste modo, os nervos originados dos plexos são *plurissegmentares*, ou seja, contêm fibras originadas em mais de um segmento medular. Já os nervos intercostais são *unisegmentares*, isto é, suas fibras se originam de um só segmento medular. O estudo da formação dos plexos, bem como de seus ramos colaterais e terminais, é muito importante na prática médica e deverá ser feito no estudo da anatomia geral. Como exemplo, apresentamos um esquema do plexo braquial (Figura 10.8), no qual se representou a composição radicular do nervo mediano, visando objetivar o conceito de nervo plurisegmentar em contraste com o de nervo unisegmentar representado na figura pelo segundo nervo intercostal.

De modo geral, os nervos alcançam seu destino pelo caminho mais curto. Entretanto, há exceções explicadas por fatores embriológicos. Uma delas é o nervo laringeo recorrente, que contorna a artéria subclávia, a artéria ou o arco aórtico, à esquerda, antes de atingir seu destino nos músculos da laringe.

O trajeto de um nervo pode ser superficial ou profundo. Os primeiros são predominantemente sensitivos e, os segundos, predominantemente motores. Entretanto, mesmo quando penetra em um músculo,

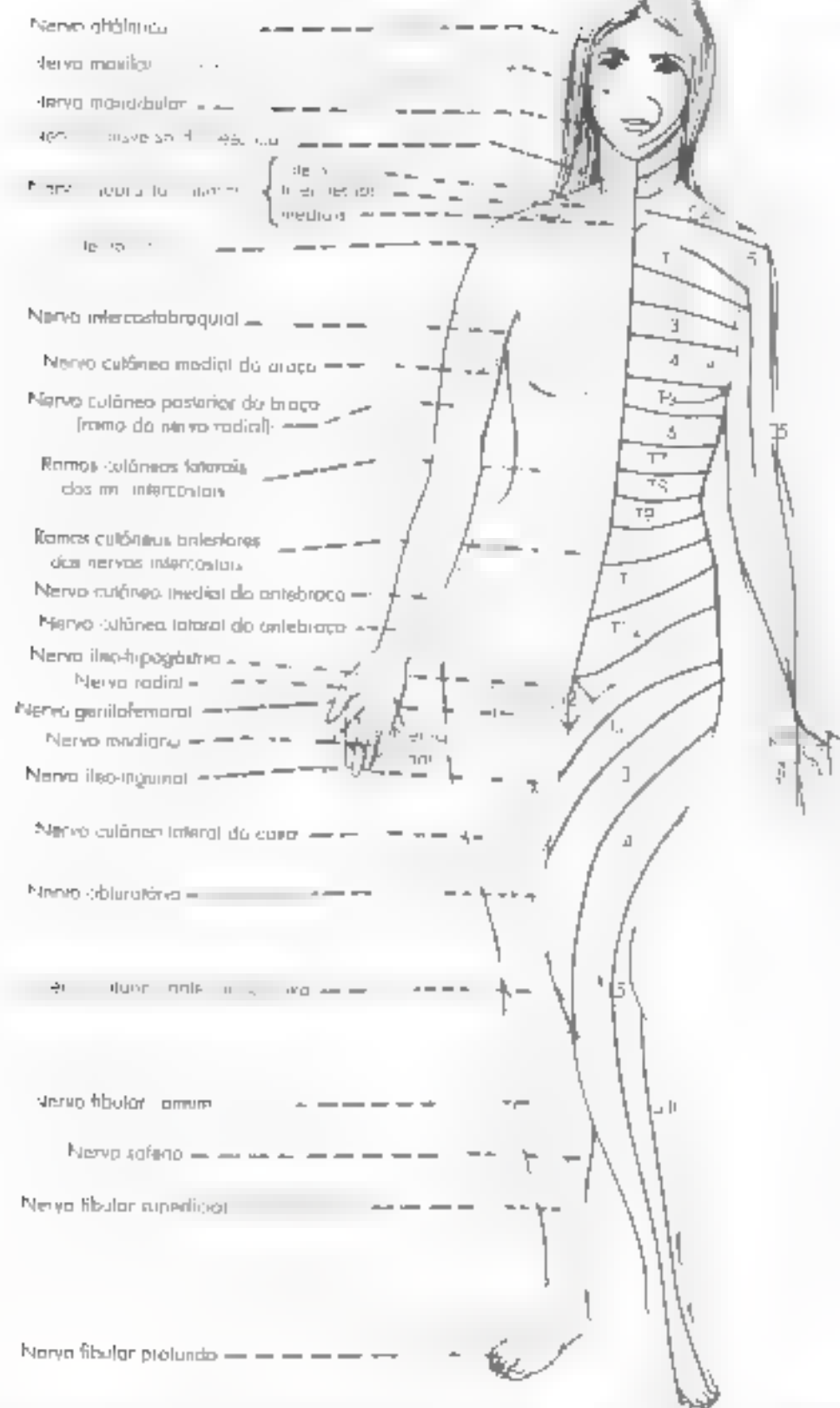


FIGURA 10-9 Distribuição dos nervos periféricos no corpo humano. O diagrama mostra a distribuição dos nervos periféricos no corpo humano, com as setas indicando o trajeto de cada nervo. O diagrama é baseado no trabalho de Moore et al. (1998) e foi adaptado por DeBorja Jimenez.

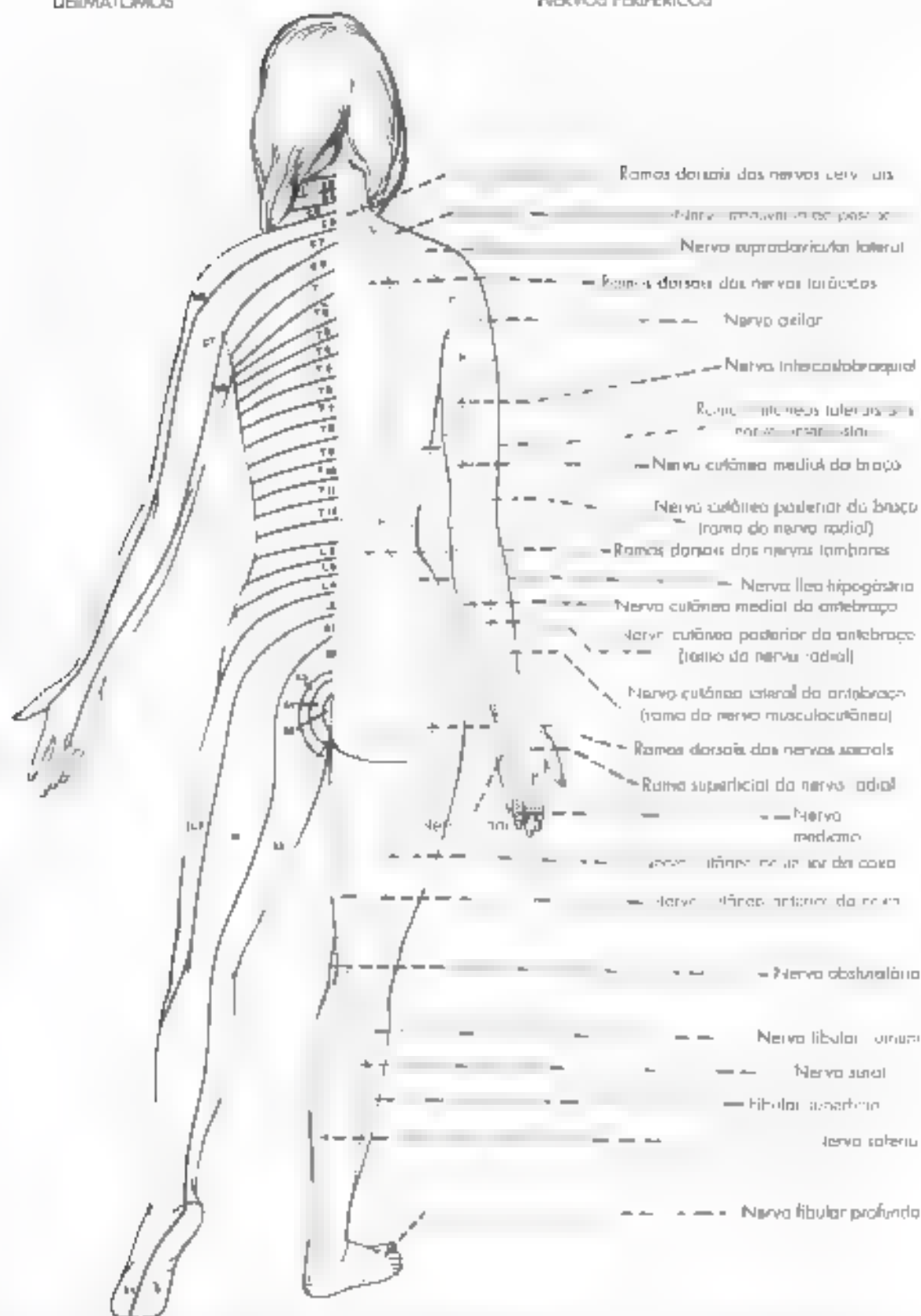


FIGURA 10-10 Comparação entre os dermatomas e os territórios de inervação dos nervos periféricos superficiais dorsais do corpo humano. Os limites dos dermatomas são indicados por linhas sólidas. As inervações dos nervos periféricos são indicadas por linhas tracejadas.

No embrião, os dermatômeros se sucedem na mesma sequência das raízes espinhais, em faixas aproximadamente paralelas, disposição essa que, após o nascimento, se mantém apenas no tronco. Nos membros, em virtude do grande crescimento dos brotos apendiculares durante o desenvolvimento, a disposição dos dermatômeros se torna irregular, havendo aposição de dermatômeros a outros em segmentos distantes, como C4 e T1 na parte proximal do braço (Figura 10.8). A Figura 10.11 ilustra o mapeamento entre os dermatômeros cervicais, torácicos, lombares e sacrais em posição quadrupede.

As fibras radiculares podem chegar aos dermatômeros através de nervos unissegmentares, como os intercostais, ou plurissegmentares, como o mediano, o ulnar etc. No primeiro caso, a cada derva corresponde um dermatômero que se localiza em seu território de distribuição cutânea. No segundo, o nervo contribui com fibras para vários dermatômeros, pois recebe fibras sensitivas de várias raízes. Assim, o nervo mediano tem fibras sensitivas que contribuem para os dermatômeros C6, C7 e C8 (Figura 10.8). As Figuras 10.9 e 10.10 mostram os mapas dos territórios cutâneos de distribuição dos nervos perifericos dos dermatômeros. Mapas como esse permitem, diante de um quadro de perda de sensibilidade cutânea, determinar se a lesão foi em um nervo periferico, na medula ou nas raízes espinhais.



FIGURA 10.11 Esquema mostrando os limites dos dermatômeros cervicais (C), torácicos (T), lombares (L) e sacrais (S) em um indivíduo em posição quadrupede.

5 O RELAÇÃO ENTRE AS RAÍZES VENTRAIS E OS TERRITÓRIOS DE INERVAÇÃO MOTORA

Denomina-se *campo radicular motor* o território inervado por uma única raiz ventral. Há quatro sintomas indicados o território, vale dizer os músculos inervados por cada uma das raízes que contribuem para a inervação de cada músculo, ou seja, a composição radicular de cada músculo. Quanto a isso, os músculos podem ser uniradiculares e pluriradiculares, conforme recebem inervação de uma ou mais raízes. Os músculos intercostais são exemplos de músculos uniradiculares. A maioria dos músculos, entretanto, é pluriradicular não sendo possível separar as partes inervadas pelas diversas raízes. Contudo, no músculo reto do abdome a parte inervada por uma raiz é separada das inervadas pelas raízes situadas abaixo ou acima por pequenas aponeuroses.

6 O UNIDADE MOTORA E UNIDADE SENSITIVA

Denomina-se *unidade motora* o conjunto constituído por um neurônio motor com seu axônio e todas as fibras musculares por ele inervadas. O termo aplica-se apenas aos neurônios motores somáticos, ou seja, a inervação dos músculos esqueléticos. As unidades motoras são as menores unidades funcionais do sistema motor. Por ação do impulso nervoso, todas as fibras musculares da unidade motora se contraem aproximadamente ao mesmo tempo.

Quando, no início de uma "queda de braço" aumentamos progressivamente a força, fazemos agir um número cada vez maior de unidades motoras do biceps. Entretanto, o aumento da força se deve também ao aumento da frequência com que os neurônios motores mandam impulsos às fibras musculares que eles inervam. A proporção entre fibras nervosas e musculares nas unidades motoras não é a mesma em todos os músculos. Músculos de força como o biceps, o tríceps ou o gastrocnêmio têm um grande número de fibras musculares para cada fibra nervosa (até 1.700 no gastrocnêmio). Já nos músculos que realizam movimentos delicados, como na mão, os interosseos e os lumbricais, esse número é muito menor (36 por axônio, no pontículo lumbral da mão).

Por homologia com unidade motora, conceitua-se também *unidade sensitiva*, que é o conjunto de um neurônio sensitivo com todas as suas ramificações e seus receptores. Os receptores de uma unidade sensitiva são todos de um só tipo mas, como há grande superposição de unidades sensitivas na pele, diversas formas de sensibilidade podem ser percebidas em uma mesma área cutânea.

O ELETROMIOGRAFA

O estudo da atividade elétrica dos músculos está relacionado aos esquiéticos durante a contração muscular se faz em *eletromiografia*. Para isso, colocam-se eletrodos sobre a pele (no caso de músculos superficiais) ou, o que é mais usual, inserem-se eletrodos sob a forma de agulhas nos músculos a serem estudados. Deste modo pode-se registrar em diversas situações fisiológicas, as características das potenciais elétricas que resultam da atividade das unidades motoras do músculo em estudo.

O método permite avaliar o número de unidades motoras sob controle voluntário existentes no músculo, bem como o tamanho dessas unidades, visto que a amplitude do potencial gerado em cada unidade é pro-

porcional ao número de fibras musculares que ela contém. A eletromiografia é de grande valor no diagnóstico diferencial das afecções que acometem as unidades motoras, permitindo distinguir aquelas que afetam o músculo (miopatias) daquelas que afetam nervos (neuropatias), raízes ou o neurônio motor. Em caso de lesão de um nervo seguida de neurotulia pode-se por meio de sucessivos exames eletromiográficos, acompanhar a evolução do processo de reervação de um músculo, verificando-se o aumento do número de unidades motoras que reaparecem. Os anatomistas mais orientados para estudos funcionais frequentemente usam a eletromiografia em pesquisas, visando esclarecer o modo de participação de músculos ou grupos musculares na execução de movimentos.

Nervos Cranianos

1.0 GENERALIDADES

Nervos cranianos são os que fazem conexão com o encefalo. A maioria deles liga-se ao tronco encefálico chegando-se apenas os nervos III, IV e V, que ligam, respectivamente, ao telencefalo e ao diencefalo. Os nomes dos nervos cranianos, numerados em sequência crâniocaudal, aparecem na Tabela 1-1 que indica também as origens aparentes, no encefalo e no tronco, dos 12 pares cranianos. Os nervos III, IV e V controlam os músculos do olho. O V possui nervos trigêmeos assim denominados em virtude de seus três ramos: os *ophthalmicus maxilar* e *mandibular*. O VII, nervo facial, compreende o nervo facial propriamente dito e o *trigemino intermediário* considerado por alguns como a raiz motora e viscerai do nervo facial. O VIII ou nervo vestibulococlear apresenta dois componentes distintos, são por isso considerados como nervos separados. São eles as partes vestibular e coclear, relacionadas respectivamente, com o equilíbrio e a audição. O IX ou vago é também chamado *pneumogástrico*. O X ou acessório difere dos demais pares cranianos por formado por duas raízes craniana (ou bulbar) e bulbo-espinal. A Tabela 1-1 mostra, também, que os nervos cranianos são muito mais complicados do que os espinais na que se refere às origens aparentes. Enquanto os nervos espinais as origens são sempre as mesmas dando apenas o nível em que a conexão é feita com o medula ou com o esqueleto, nos nervos cranianos as origens aparentes são diferentes para cada nervo (Fig. 1-7-8). As origens reais são ainda mais complicadas serão estudadas a propósito da estrutura do sistema

2.0 COMPONENTES FUNCIONAIS DOS NERVOS CRANIANOS

A chave seguinte mostra a classificação funcional das fibras dos nervos cranianos.

	somáticas	gerais
		especiais
Fibras aferentes	viscerais	gerais
		especiais
	viscerais	gerais
Fibras eferentes		especiais
	viscerais	especiais

Quando se compara esta chave com a que foi vista a propósito dos nervos espinais, chama atenção a maior complexidade funcional dos nervos cranianos, determinada principalmente pelo aparecimento dos *componentes especiais*. A seguir serão estudados os componentes funcionais aferentes e eferentes.

2.1 COMPONENTES AFERENTES

Na existência de olhos dos animais, desenvolvimento de outros órgãos de sentido mais

TABELA 11.1 Origem aparente dos nervos cranianos

Par craniano	Origem aparente no cérebro	Origem aparente no crânio
	bulbo olfatório	lâmina crúcea da capa efóide
II	quadrado óptico	âmnio óptico
III	bulbo medular no pedúnculo cerebral	vaso arterial superior
IV	na medula superior	fissura orbitária superior
V	entre o ponte e o pedúnculo cerebral mediar	na base do sulco supra-orbitário e na foramecna mandibular
VI	sulco bulbo-pontino	fissura orbitária superior
VII	na linha bulbo-pontino lateralmente ao VII	foramecna mandibular
VIII	na linha bulbo-pontino lateralmente ao VII	conduto do nervo temporal pelo meato acústico externo médio e pelo meato acústico externo inferior
IX	sulco lateral posterior do bulbo	foramecna jugular
X	sulco lateral posterior caudalmente ao IX	foramecna jugular
XI	sulco lateral posterior do bulbo (raiz craniana) e medula (raiz espinhal)	foramecna jugular
XII	sulco lateral anterior do bulbo (raiz craniana) e medula (raiz espinhal)	na base do globo ocular

complexos, que são, nos mamíferos, os órgãos da visão, audição, gustação e olfação. Os receptores destes órgãos são denominados “especiais” para diferenciá-los dos demais receptores, que, por serem encontrados em todo o resto do corpo, são denominados gerais. As fibras nervosas em relação com estes receptores são, portanto, classificadas como especiais. Assim, temos:

- a) *fibras aferentes somáticas gerais* – originam-se em exorreceptores e proprioceptores, conduzindo impulsos de temperatura, dor, pressão tátil e propriocepção.
- b) *fibras aferentes somáticas especiais* – originam-se na retina e no ouvido interno, relacionando-se, pois, com visão, audição e equilíbrio.
- c) *fibras aferentes viscerais gerais* – originam-se em viscerorreceptores e conduzem, por exemplo, impulsos relacionados com a dor visceral.
- d) *fibras aferentes viscerais especiais* – originam-se em receptores gustativos e olfatórios, considerados viscerais por estarem localizados em sistemas viscerais, como no sistema digestivo e respiratório.

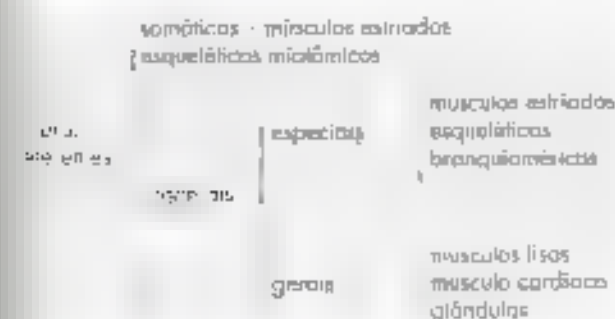
2.2 COMPONENTES EFERENTES

Para que possamos entender a classificação funcional das fibras eferentes dos nervos cranianos, cumpre

uma rápida recapitulação da origem embriológica dos músculos estranhos esqueléticos. A maioria destes músculos deriva dos miotômos dos somitos e são, por esse motivo, chamados *músculos estranhos miotômicos* (com exceção de pequenos somitos existentes adjacentes dos outros somitos pre-ópticos). Não se formam somente na extremidade cefálica dos embriões. Nesta região, entretanto, o mesoderma é fragmentado pelas fendas branquiais, que delimitam os arcos branquiais. Os músculos estranhos derivados destes arcos branquiais são chamados *músculos estranhos branquiomericos*. Músculos miotômicos e branquioméricos embora originados de modo diferente, são estruturalmente semelhantes. Entretanto, os arcos branquiais são consideradas formações viscerais, e as fibras que inervam os músculos neles originados são consideradas *fibras eferentes viscerais especiais* para distingui-las das *fibras eferentes viscerais gerais*, relacionadas com a inervação dos músculos lisos, cardíaco e das glândulas. Como será visto no capítulo seguinte, as fibras eferentes viscerais gerais pertencem à divisão parassimpática do sistema nervoso apilômico e terminam em ganglios viscerais, de onde os impulsos são levados às diversas estruturas viscerais. Elas são, pois, fibras pré-ganglionares e promovem a inervação pré-ganglionar destas estruturas. As fibras que inervam músculos estranhos miotômicos são denominadas *fibras eferentes somáticas*. Essa clas-

sificação encontra apoio na localização dos núcleos dos nervos cranianos motores situados no tecto encefálico. Como veremos no Capítulo 8, os núcleos que originam as fibras eferentes viscerais especiais têm posição muito diferente daqueles que originam as fibras eferentes somáticas ou viscerais gerais. A chave abaixo resume o que foi exposto sobre as fibras eferentes dos

• 3.1.2. NERVOS



A propósito da inervação da musculatura branquioméscica, é interessante lembrar que, muito cedo no desenvolvimento, cada arco branquial recebe um nervo craniano que inerva a musculatura que ali se forma, e está indicado na Tabela 11.2.

Muito interessante é a inervação do músculo digástrico, cujo ventre anterior derivado do primeiro arco, é innervado pelo trigêmeo, enquanto o ventre posterior derivado do segundo arco, é innervado pelo facial.

Os músculos esternocleidomastoídeo e trapézio, ao menos em parte, de origem branquioméscica, são innervados pela raiz espinal do nervo acessório.

ESTUDO SUMÁRIO DOS NERVOS CRANIANOS

O estudo minucioso das ramificações e da distribuição de cada nervo craniano deve ser feito na anatomia, através de dissecações. Vamos nos limitar agora a algumas considerações sumárias sobre os nervos cranianos, com ênfase nos componentes funcionais.

Para facilitar a memorização dos nervos cranianos, os autores recomendam o jogo de memória, no qual os números são substituídos pelos nervos cranianos. Assim, por exemplo, o tríptico "origem - função - facial". Para isso existe o manual, situado próximo ao oftálmico, presente em muitos vertebrosos, mas vestigial no homem. Pode ser considerado par zero e serve apenas para jogar memória. É óbvio que a memória de nervos cranianos, quem cria o nervo e for quem aprende a jogá-lo.

3.1 NERVO OLFATÓRIO - I PAR

É representado por numerosas pequenas feixes nervosas que, originando-se na região olfatória de cada massa nasal, atravessam e vêm no envase do osso etmoidal e terminam no bulbo olfatório (Figura 79.6). É um nervo exclusivamente sensitivo, cujas fibras conduzem impulsos olfatórios, sendo, pois, classificados como *afferentes viscerais especiais*.

3.2 NERVO ÓPTICO, II PAR

É constituído por um grosso feixe de fibras nervosas que se originam na retina, emergem primeiro ao polo posterior de cada bulbo ocular, penetrando no crânio pelo cone óptico. Cada nervo óptico une-se com o do lado oposto, formando o quiasma óptico (Figura 78), onde há cruzamento parcial de suas fibras, as quais continuam no trato óptico até o corpo geniculado lateral. O nervo óptico é um nervo exclusivamente sensitivo, cujas fibras conduzem impulsos visuais, classificando-se, pois, como *afferentes somáticas especiais*.

3.3 NERVOS OCULOMOTOR, III PAR; TROCLEAR, IV PAR; E ABDUCENTE, V PAR

São nervos motores que penetram no orbíto pela fissura orbital superior, distribuindo-se aos músculos extrínsecos do bulbo ocular que são os seguintes: elevador da pálpebra superior, reto superior, reto inferior, reto medial, reto lateral, oblíquo superior e oblíquo inferior. Todos esses músculos são innervados pelo oculomotor, com exceção do reto lateral e do oblíquo superior, innervados, respectivamente, pelos nervos abducente e troclear (Figura 11.1). Admite-se que os músculos estrínsecos do olho derivam dos somitos pré-ópticos, sendo, por conseguinte, de origem neuromérica. As fibras nervosas que os innervam são, pois, classificadas como *afferentes somáticas*. Além disso, o nervo oculomotor possui fibras responsáveis pela inervação pré-ganglionar das musculas intrínsecas do bulbo ocular: o músculo ciliar que regula a convergência do cristalino e o músculo esfíncter da pupila. Estes músculos são lisos, e as fibras que os innervam classificados como *afferentes viscerais gerais* (Figura 11.1).

O conhecimento dos sintomas que resultam de lesões dos nervos abducentes e oculomotores, além de ajudar a entender suas funções, reveste-se de grande importância clínica e serão estudados no Capítulo 11.

3.4 NERVO TRIGÊMEO - V PAR

O nervo trigêmeo é um nervo misto, sendo o componente sensitivo consideravelmente maior. Possui uma

TABELA 11.2 Inervação da musculatura branquiomênica

Nervo	Músculos	Arco branquiomênico
V par	musculatura mastigadora, ventre anterior do músculo digástrico	1º
VI par	musculatura mastigadora, ventre posterior do músculo digástrico e músculo estilo-hióideo	2º
IX par	músculo estiloglótico e constritor superior da laringe	3º
X par	músculo estiloglótico médio e inferior, o músculo estilo-hióideo e o músculo da laringe	4º

raiz sensitiva e uma raiz motora (Figura 7.8). A raiz sensitiva é formada pelas prolongamentos centrais dos neurônios sensitivos, situados no *gânglio trigeminal*, que se localiza na joia do *gânglio trigeminal* (Figura 8.2), sobre a parte petrosa do osso temporal. Os prolongamentos periféricos dos neurônios sensitivos do *gânglio trigeminal* formam, distalmente ao *gânglio*, os três ramos ou divisões do trigêmeo: *nerve oftálmico*, *nerve maxilar* e *nerve mandibular*, responsáveis pela sensibilidade somática geral de grande parte da cabeça. Figura 11.2, através de fibras que se classificam como *aférentes somáticas gerais*. Estas fibras conduzem impulsos exteroceptivos e proprioceptivos. Os impulsos exeroceptivos (temperatura, dor, pressão e tato) originam-se

- a) da pele da face e da fronte (Figura 11.2 A);
- b) da conjuntiva ocular;
- c) da parte ectodérmica da mucosa da cavidade bucal, nariz e pelos paranasais (Figura 11.2 B);
- d) dos dentes (Figura 11.2 C);
- e) dos 2-3 anteriores da língua (Figura 11.2 B e 11.3);
- f) da maior parte da dura-máter craniana (Figura 11.2 B).

Os impulsos proprioceptivos originam-se em receptores localizados nos músculos mastigadores e na articulação temporomandibular.

A raiz motora do trigêmeo é constituída de fibras que acompanham o nervo mandibular, distribuindo-se aos músculos mastigadores (temporal, masseter, pterigóideo lateral, pterigóideo medial, mio-hióideo e o ventre anterior do músculo digástrico) (Figura 11.2 D). Todos estes músculos derivam do primeiro arco branquiomênico, e as fibras que os inervam se classificam como *eférentes viscerais especiais*.

O problema médico mais frequentemente observado em relação ao trigêmeo é a *neuralgia*, que se manifesta por crises de dores muito intensas no território de um dos ramos do nervo. São quadros cíclicos que causam grande sofrimento ao paciente e cujo tratamento é frequentemente cirúrgico. Faz-se, então, a *termocoagulação*

ou *coagulação* do ramo do trigêmeo afetado, de modo a destruir as fibras sensitivas. Para estudar as perturbações motoras e sensitivas que resultam das lesões do nervo do trigêmeo, consulte o item 5.3 do Capítulo 19.

3.5 NERVO FACIAL, VI

As relações do nervo facial têm grande importância médica, destacando-se as relações com o nervo vestibulo-colelar e com as estruturas do ouvido médio e interno, no trajeto intrapetoso, e com a parótida, no trajeto extrapetoso.

O nervo emerge do sulco subaracnóideo através de uma raiz motora, o *nervo tarso propriamente dito*, e uma raiz sensitiva e visceral, o *nervo intermediário* (de Wrisberg) (Figura 7.8). Juntamente com o nervo vestibulo-colelar, os dois componentes do nervo facial penetram de modo acusado interno (Figura 8.2), no interior de qual o nervo intermediário perde a sua individualidade, formando-se, assim, um tronco nervoso único que penetra no *canal facial*. Depois de curto trajeto, o nervo facial encurva-se fortemente para trás, formando o *gânglio externo* ou *gânglio do nervo facial*, onde existe um *gânglio sensitivo* o *gânglio geniculado* (Figura 13.4). A seguir, o nervo descreve nova curva para baixo, emerge do crânio pelo forame estomatostomato, atravessa a glândula parótida e distribui uma série de ramos para os músculos maxilares, músculo estilo-hióideo e ventre posterior do músculo digástrico.³ Estes músculos derivam do segundo arco branquiomênico, e as fibras aferentes são, pois, *eférentes viscerais especiais*, com o qual o componente funcional mais importante do VII par. Os quatro outros componentes funcionais do VII par pertencem ao nervo intermediário, que possui

³ Isto explica e que o nervo facial, apesar de atravessar a parótida, não se ramifica, nunca todas as glândulas salivares da cabeça, exceto a parótida, que é inervada pelo *gânglio submandibular*. O *gânglio interno* do nervo facial localiza-se no interior da ponte, no nível da eminência denominada *colículo facial*, no assento do ventriculo.

⁴ Em seu trajeto intrapetoso, o nervo facial cruza o nervo estapédio para o músculo de mesmo nome.

o aferentes sensoriais especiais (visão) e os aferentes sensoriais gerais (sensibilidade tátil, térmica e dolorosa) e os eferentes (motricidade) para os músculos extraoculares.

Os nervos da base do crânio são os nervos cranianos. Os nervos cranianos são os nervos que saem do cérebro e se ramificam para os órgãos dos sentidos e para os músculos da cabeça e do pescoço.

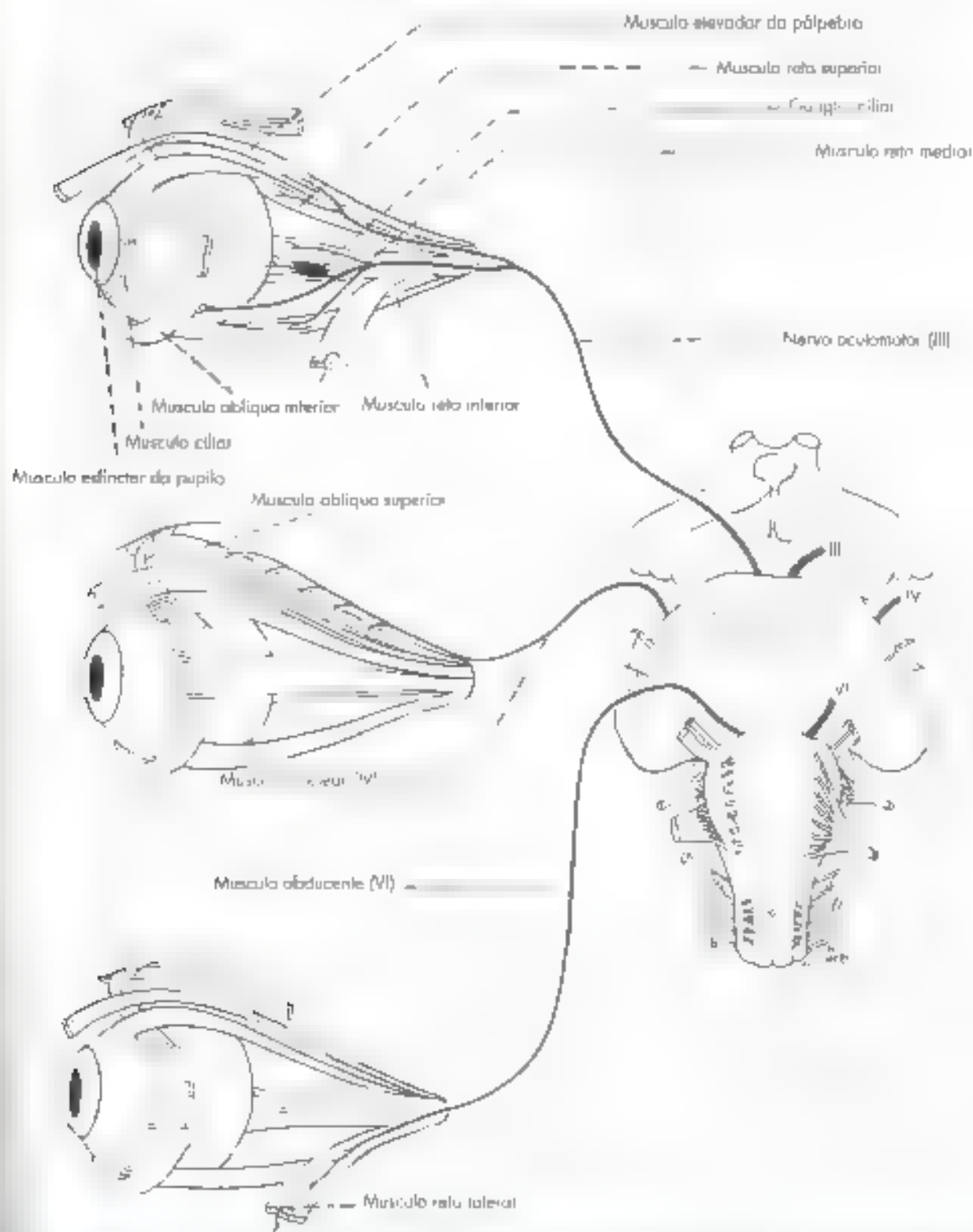


FIGURA 11.1 Diagrama anatômico da cabeça humana mostrando os músculos extraoculares e os nervos cranianos III, IV, VI e VII.

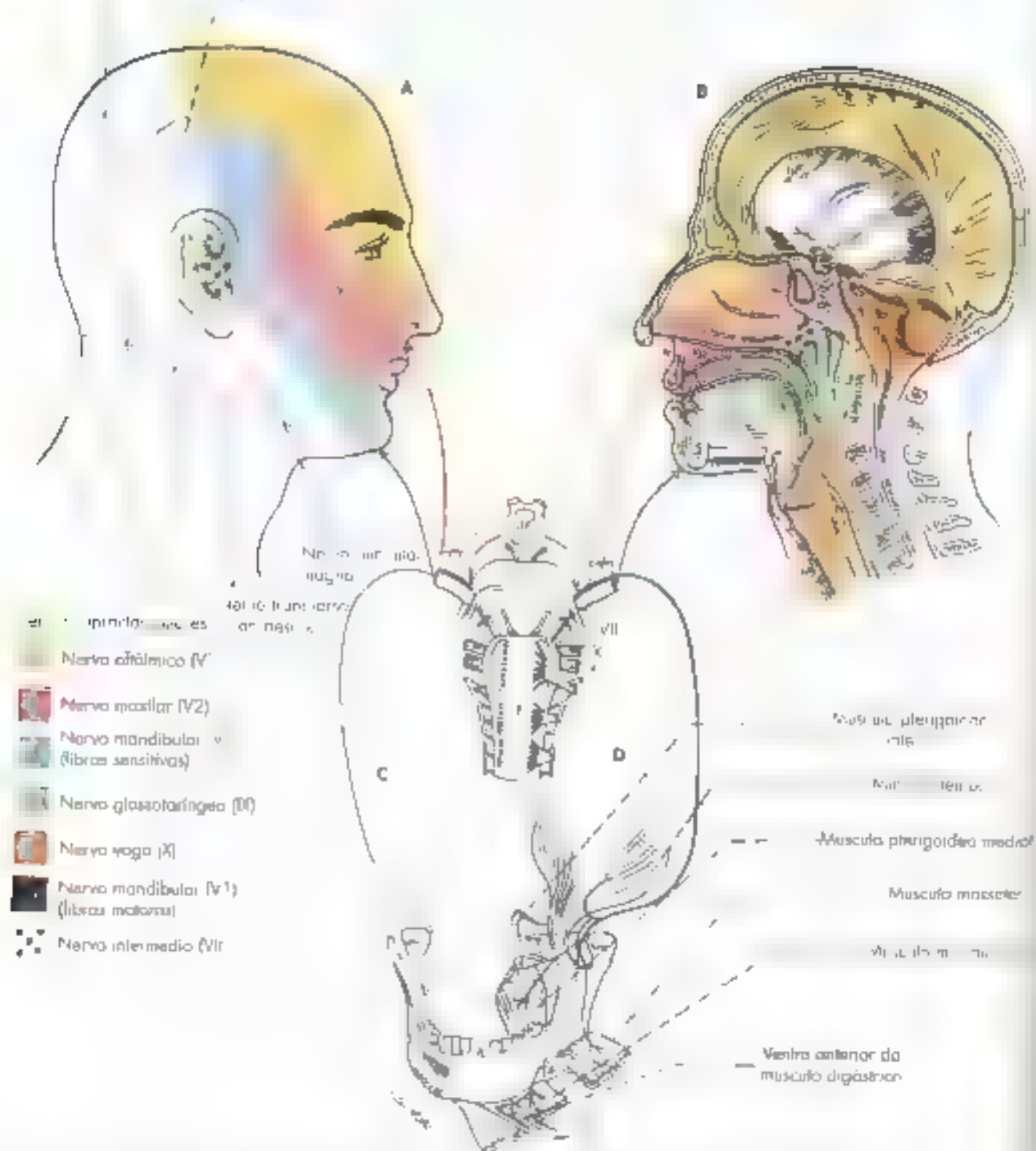


FIGURA 11.2 Injeção de corante a partir de agulha distribui o nervo trigeminal no pescoço. A, distribuição do nervo trigeminal; B, distribuição do nervo facial; C, distribuição do nervo glossofaríngeo; D, distribuição do nervo vago. O corante é injetado no nervo trigeminal (V) e no nervo facial (VII) e no nervo glossofaríngeo (IX) e no nervo vago (X) e no nervo intermedio (VII).

Todos esses componentes são sintetizados na Tabela 11.3. Descrevemos com maior minúcia os três seguintes, que são mais importantes do ponto de vista clínico.

- fibras eferentes viscerais especiais* para os músculos orofaciais, músculo esôfago-bucal e ventre posterior do estômago
- fibras eferentes viscerais gerais* responsáveis pelaervação pré-ganglionar das glândulas lacrimal, submandibular e sublingual. As fibras destinadas às glândulas submandibular e sublingual acompanham o trajeto anteriormente descrito para as fibras eferentes viscerais especiais, mas terminam no *gânglio submandibular* (gânglio parassimpático anexo ao nervo que de onde saem as fibras pós-ganglionares) que se distribuem às glândulas submandibular (Figura 13.5) e sublingual. As fibras destinadas à glândula lacrimal destacam-se do nervo facial ao nível do joelho interno, percorrem sucessivamente, o *nervo petroso maior* e o *nervo da canal pterigoides*, atingindo o *gânglio pterigopalatino* (Figura 13.5), de onde saem as fibras (pós-ganglionares) para a glândula lacrimal.
- fibras aferentes viscerais especiais* que recebem impulsos gustativos originados nos 2/3 anteriores da língua (Figura 11.3) e seguem inicialmente junto com o nervo língua. A seguir, passam para o nervo *corda do tímpano* (Figura 13.5), através do qual ganham o nervo facial, pouco antes de sua emergência no forame estivo-mastóideo. Passam pelo gânglio geniculado e penetram no tronco encefálico pela raiz sensitiva do VII par ou seja, pelo nervo intermediário.

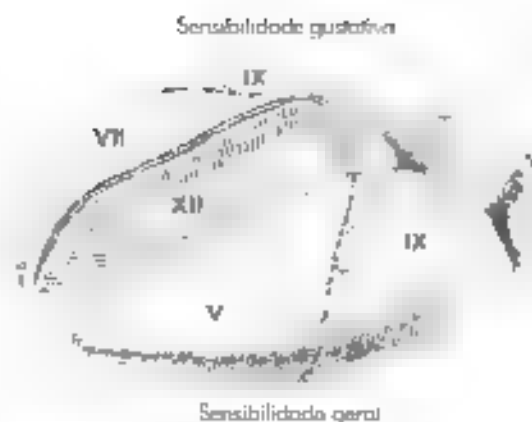


FIGURA 11.3 Esquema deervação da língua

As lesões do nervo facial são muito frequentes e de grande importância clínica. Para estudar os sintomas que ocorrem nesses casos, consulte o item 5.1 do Capítulo 21, atendendo-se por enquanto apenas ao estudo das paralisias faciais periféricas.

3.6 NERVO VESTIBULOCOCLEAR VIII PAR

O nervo vestibulococlear é um nervo exclusivamente sensitivo, que penetra na ponte na porção interna do sulco bulbo-pontano, entre a emergência do V par e o flocculo do cerebello (Figura 7.8), região denominada *ângulo ponto cerebelar*. Ocupa, juntamente com os nervos facial e intermediário, o meato acústico interno, na porção petrosa do osso temporal. Compõe-se de uma *parte vestibular* e uma *parte coclear* que, embora unidas em um tronco comum, têm origem, funções e conexões centrais diferentes.

TABELA 11.3 Componentes funcionais do nervo intermediário (VII par) e do nervo vestibulococlear (VIII par)

Componente funcional			
Parte visceral	gustação nos 2/3 anteriores da língua	gustação no 1/3 posterior da língua	gustação na epiglote
parte motora	parte anterior do músculo buccinador e do músculo palatino	parte posterior do músculo buccinador e do músculo palatino	parte anterior do músculo buccinador e do músculo palatino
parte somática	parte do pavilhão auditivo e do meato acústico externo	parte do pavilhão auditivo e do meato acústico externo	parte do pavilhão auditivo e do meato acústico externo
parte visceral geral	glândula submandibular e glândula lacrimal	glândula parótida	vis e parótida e glândulas
parte visceral	músculo constritor superior da faringe e músculos da língua	músculo constritor superior da faringe e músculos da língua	músculo da laringe e do traqueia

A parte vestibular é formada por fibras que se originam nos neurônios sensitivos de *ganglio vestibular* que conduzem impulsos nervosos relacionados com o equilíbrio, originados em receptores da porção vestibular do ouvido interno.

A parte coclear do VIII par é constituída de fibras que se originam nos neurônios sensitivos de *ganglio espiral* e que conduzem impulsos nervosos relacionados com a audição, originados no órgão espiral de Corti, receptor da audição, situado na cóclea. As fibras do nervo vestibulococlear classificam-se como *aférentes somáticas especiais*.

Lesões do nervo vestibulococlear causam diminuição da audição, por comprometimento da parte coclear do nervo, juntamente com vertigem, alterações do equilíbrio e enjoo, por envolvimento da parte vestibular. Pode ocorrer também um movimento oscilatório dos olhos, designado *nistagno*. Uma das patologias mais comuns do nervo vestibulococlear são os tumores formados por células de Schwann (neurinomas), que crescem comprimito o próprio nervo e também os nervos facial e intermediário. Nesse caso, os sintomas acima descritos associam-se aqueles que resultam das lesões desses dois nervos. Frequentemente, o neurinoma cresce no ângulo ponto-cerebelar podendo comprimir também a trígêmeo e o pedúnculo cerebelar médio (síndrome do ângulo ponto-cerebelar).

3.7 NERVO GLOSSOFARÍNGEO, IX PAR

O nervo glossofaríngeo é um nervo misto que emerge do sulco lateral posterior do bulbo, sob a forma de filamentos radiculares, que se dispõe em linha vertical (Figura 7.8). Estes filamentos reúnem-se para formar o tronco do nervo glossofaríngeo, que sai do crânio pelo forame jugular. Em seu trajeto através do forame jugular, o nervo apresenta dois gânglios: *superior* (ou jugular) e *inferior* (ou pedúnculo), formados por neurônios sensitivos (Figura 13.5). Ao sair do crânio, o nervo glossofaríngeo tem trajeto descendente, ramificando-se na raiz da língua e na faringe. Os componentes funcionais das fibras do nervo glossofaríngeo assemelham-se aos do vago e de outros e estão sintetizados na Tabela 1.3.

Desses, o mais importante é o representado pelas *fibras aferentes viscerais gerais*, responsáveis pela sensibilidade geral do terço posterior da língua, faringe, laringe, esôfago, traqueia, brônquios e pulmões. Merecem destaque, também, as fibras eferentes viscerais gerais, pertencentes à divisão parassimpática do sistema nervoso autônomo e que terminam no *gânglio subglótico* (Figura 13.5). Desse gânglio saem fibras nervosas do nervo auriculotemporal que vão inervar a glândula parótida.

As afecções do nervo glossofaríngeo, merecem destaque apenas a *neuralgia*. Esta caracteriza-se por crises dolorosas, sem hastes às vezes, nas partes do nervo distribuídas e se manifesta na faringe e no terço posterior da língua, podendo irradiar para o ouvido.

3.8 NERVO VAGO, X PAR

O nervo vago, o maior dos nervos cranianos, é misto e essencialmente visceral. Emerge do sulco lateral posterior do bulbo (Figura 7.8) sob a forma de filamentos radiculares que se reúnem para formar o nervo vago. Este emerge do crânio pelo forame jugular, percorre o pescoço e o tórax, terminando no abdome. Neste longo trajeto, o nervo vago dá origem a numerosos ramos que inervam a laringe e a faringe, entrando na formação dos plexos viscerais que promovem a inervação autônoma das vísceras torácicas e abdominais (Figura 13.2). O vago possui dois gânglios sensitivos, o *gânglio superior* (ou jugular), situado no nível do forame jugular e o *gânglio inferior* (ou nodoso), situado logo abaixo desse forame (Figura 13.5). Entre os dois gânglios reúne-se ao vago o ramo lateral do nervo acessório. Os componentes funcionais das fibras do nervo vago estão sintetizados na Tabela 1.3.

Destes, os mais importantes são os seguintes:

a) *fibras aferentes viscerais gerais* – muito numerosas, conduzem impulsos aferentes originados na faringe, laringe, traqueia, esôfago, vísceras do tórax e abdome.

fibras eferentes viscerais gerais – são responsáveis pela inervação parassimpática das vísceras torácicas e abdominais (Figura 13.2).

fibras eferentes viscerais especiais – inervam os músculos da laringe e da faringe. O nervo motor mais importante da laringe é o nervo laríngeo, ramo do vago, cujas fibras, entre tanto, são, em grande parte, originadas no ramo lateral do nervo acessório.

As fibras eferentes do vago originam-se em núcleos situados no bulbo, e as fibras sensitivas (Figura 13.4), nos *gânglios superior* (fibras somáticas) e *inferior* (fibras viscerais).

3.9 NERVO ACESSÓRIO, XI PAR

O nervo acessório é formado por uma *raiz craniana*, no bulbo, e uma *raiz espinal* (Figura 7.8). A raiz espinal é formada por filamentos radiculares que emergem da raiz lateral dos cinco ou seis primeiros segmentos cervicais da medula e constituem um tronco comum que penetra no crânio pelo forame magno.

(Figura 8.2). A este tronco reúnem-se os filamentos da raiz craniana que emergem do sulco lateral posterior do bulbo (Figura 7.8). O tronco então atravessa o forame iugular em companhia dos nervos glossofaringeo e vago, dividindo-se em um *ramo interno* e outro *externo*. O ramo interno, que contém as fibras da raiz craniana, reúne-se ao vago e distribui-se com ele. O ramo externo contém as fibras da raiz espinhal, tem trajeto próprio e dirige-se obliquamente para baixo nervando os músculos trapézio e esternocleidomastoideo. Funcionalmente, as fibras oriundas da raiz craniana que se unem ao vago são de dois tipos:

- a) *fibras eferentes viscerais especiais* — innervam os músculos da faringe através do nervo laringeo recorrente
- b) *fibras eferentes viscerais gerais* — de natureza parassimpática unem-se com fibras vagais

Embora haja controvérsia sobre a origem embriológica dos músculos trapézio e esternocleidomastoideo, há argumentos que indicam uma origem branquiomérica. Segundo este ponto de vista, as fibras da raiz espinhal do nervo acessório são *eferentes viscerais especiais*.

3.10. NERVO HIPOGLOSSO, XI PAR

O nervo hipoglossa, essencialmente motor, emerge do sulco lateral anterior do bulbo (Figura 7.8) sob a forma de filamentos radiculares que se unem para formar o tronco do nervo. Este emerge do crânio pelo canal do hipoglossa (Figura 8.2), tem trajeto quase que exclusivamente descendente, dirigindo-se a seguir para diante e reunindo-se aos músculos intrínsecos e extrínsecos da língua. Embora haja discussão sobre o assunto, admite-se que a musculatura da língua seja derivada dos miotomos da região occipital. Assim, as fibras do hipoglossa são

consideradas *efetores somáticos*. O que, como veremos, está de acordo com a posição de seu núcleo no tronco este último.

Nas lesões do nervo hipoglossa, há paralisia da musculatura de uma das metades da língua. Nesse caso, quando o paciente faz a protrusão da língua, ela se desvia para o lado lesado, por ação da musculatura do lado normal, não contrabalçada pela musculatura da metade paralisada.

4.0. INERVAÇÃO DA LÍNGUA

Durante a descrição dos nervos cranianos, vimos que quatro deles contêm fibras destinadas à inervação da língua, o trigêmeo, o facial, o glossofaringeo e o hipoglossa. Os territórios de inervação de cada um desses nervos são mostrados na Figura 11.3. Segue-se a seguir, de recordação, rápido relato sobre a função de cada um deles na inervação da língua.

- a) *trigêmeo* — sensibilidade geral (temperatura, dor, pressão e tato, nos 2/3 anteriores;
- b) *facial* — sensibilidade gustativa nos 2/3 anteriores;
- c) *glossofaringeo* — sensibilidade geral e gustativa no terço posterior;
- d) *hipoglossa* — motricidade.

Cabe ressaltar que, embora sejam quatro os nervos cranianos cujas fibras innervam a língua, apenas três nervos chegam a esse órgão, ou seja, o hipoglossa, o glossofaringeo e o lingual, sendo este último um ramo da divisão mandibular do nervo trigêmeo. Essa “redução” no número de nervos deve-se ao fato de que as fibras do nervo facial chegam à língua através do nervo lingual, incorporando-se a ele por meio de uma anastomose denominada *nerve corda do timpano* (Figura 11.5).

Sistema Nervoso Autônomo: Aspectos Gerais

1.0 CONCEITO

Conforme já foi exposto anteriormente (veja Capítulo 2, item 1.3), pode-se dividir o sistema nervoso em somático e visceral. O sistema nervoso somático também denominado sistema nervoso da vida de reação, ou seja, aquele que relaciona o organismo com o meio ambiente. Para isso, a parte aferente do sistema nervoso somático conduz aos centros nervosos os impulsos gerados pelos receptores periféricos, informando estes centros sobre o que se passa no meio ambiente. Por outro lado, a parte eferente do sistema nervoso somático leva aos músculos esqueléticos o comando dos centros nervosos, resultando nos movimentos que levam o indivíduo a atuar no meio ambiente externo. O sistema nervoso visceral é responsável pela innervação das estruturas viscerais e é muito importante para a integração da atividade das vísceras no sentido da manutenção da constância do meio interno (homeostase). Assim como no sistema nervoso somático, o subdivide-se no sistema nervoso visceral

em uma parte aferente e outra eferente. O componente aferente conduz os impulsos nervosos originados em receptores das vísceras (visceroceptores), a áreas específicas do sistema nervoso central. O componente eferente traz impulsos de alguns centros nervosos aos visceros eferentes terminando, pois, em glandulas, músculos lisos ou músculo cardíaco, e é chamada de sistema nervoso autônomo. Alguns autores adotam um conceito mais amplo, de modo que o sistema nervoso autônomo também a parte aferente visceral. Segundo o conceito de Langley, utilizaremos a denominação Sistema Nervoso Autônomo (SNA) apenas para o componente eferente do sistema nervoso visceral. Há muitas diferenças entre as vias eferentes somáticas e viscerais, que serão estudadas no item 5.3. Já as vias aferentes do sistema nervoso visceral, ao menos no componente medular, são semelhantes às do somático e compartilham do mesmo gânglio sensitivo.

Com base em critérios que serão estudados a seguir, o SNA divide-se em simpática e parassimpática com as estruturas do Apêndice



Convém acentuar que as fibras eferentes viscerais esqueléticas, estudadas a propósito dos nervos cranianos (ver 2.2), não fazem parte do sistema nervoso autónomo, pois inervam músculos esqueléticos. Assim, apenas as fibras eferentes viscerais gerais integram este sistema. Embora o sistema nervoso autónomo tenha parte tanto do sistema nervoso central como na periferia, neste capítulo daremos ênfase apenas à porção periférica desse sistema. Antes de estudarmos o sistema nervoso autónomo faremos algumas considerações sobre o sistema nervoso visceral aferente.

2.0 SISTEMA NERVOSO VISCERAL AFERENTE

As fibras viscerais aferentes conduzem impulsos nervosos originados em receptores situados nas vísceras (visceroceptores). Em geral, essas fibras integram nervos predominantemente viscerais, juntamente com as fibras do sistema nervoso autónomo. Assim, sabe-se hoje que a grande maioria das fibras aferentes que veiculam a dor visceral acompanha as fibras do sistema nervoso simpático, fazendo exceção as fibras que nervam alguns órgãos pevienais que acompanham nervos parassimpáticos. Os impulsos nervosos aferentes viscerais, antes de penetrar no sistema nervoso central, passam por gânglios sensitivos. No caso dos impulsos que penetram pelos nervos espinais, estes gânglios são os gânglios espinais. Não havendo, pois, gânglios diferentes para as fibras viscerais e somáticas.

Assim como as fibras que se originam em receptores somáticos, grande parte das fibras viscerais conduz impulsos que não se tornam conscientes. Por exemplo, continuamente estão chegando ao nosso sistema nervoso central impulsos que informam sobre a pressão arterial, e o teor de O_2 do sangue, sem que possamos percebê-los. São, pois, impulsos aferentes inconscientes, importantes para a realização de vários reflexos sobre o sistema somático, relacionados, no exemplo citado, com o controle da pressão arterial ou da taxa de O_2 do sangue. Existem alguns visceroceptores especializados em detectar este tipo de estímulo, sendo os mais conhecidos os do *seio carotídeo* e do *corpo carotídeo*, situados próximos à bifurcação da artéria carótida comum. Os visceroceptores situados no seio carotídeo são sensíveis às variações da pressão arterial e os do corpo carotídeo, às variações na taxa de O_2 do sangue. Impulsos nesses originados são levados ao sistema nervoso central pelo nervo glossofaríngeo. Contudo, muitos impulsos viscerais tornam-se conscientes manifestando-se sob a forma de sensações como sede fome, plenitude gástrica e dor.

A sensibilidade visceral difere da somática principalmente por ser mais difusa, não permitindo localização precisa. Assim, pode-se dizer que dói a ponta do dedo no dedo, mas não se pode dizer que dói a primeira ou a segunda unha distal. Por outro lado, os estímulos que determinam dor somática são diferentes dos que determinam a dor visceral. A secção da pele é dolorosa, mas a secção de uma víscera não o é. A distensão de uma víscera, como uma alça intestinal é muito dolorosa, o que não acontece com a pele. Considerando-se que a dor é um sinal de alarme, o estímulo adequado para provocar dor em uma região é aquele que mais usualmente é capaz de lesar esta região. Fato interessante, frequentemente observado na prática médica, é que certos processos inflamatórios ou irritativos de vísceras e órgãos internos dão manifestações dolorosas em determinados territórios cutâneos. Assim, processos irritativos do diafragma manifestam-se por dores e hipersensibilidade na pele da região do ombro, a apendicite pode causar hipersensibilidade cutânea na parede abdominal da fossa ilíaca direita e o infarto do miocárdio, no braço esquerdo. Este fenómeno denomina-se *dor referido*.

3.0 DIFERENÇAS ENTRE O SISTEMA NERVOSO SOMÁTICO EFERENTE E VISCERAL EFERENTE OU AUTÔNOMO

Os impulsos nervosos que seguem pelo sistema nervoso somático eferente terminam em músculos esqueléticos, enquanto os que seguem pelo sistema nervoso autónomo terminam em músculos estrados cardíacos, músculo liso ou glândula. Assim, o sistema nervoso eferente somático é voluntário, enquanto o sistema nervoso autónomo é involuntário. Do ponto de vista anatómico uma diferença muito importante diz respeito ao número de neurónios que regem o sistema nervoso central (medula ou tronco encefálico) ao órgão efetor (músculo ou glândula). Esse número, no sistema nervoso somático, é de apenas um neurónio, o neurónio motor somático (Figura 12.1), cujo corpo, na medula, localiza-se na coluna anterior, sendo o axónio pela raiz anterior e terminando em fibras motoras dos músculos estrados esqueléticos. Já no sistema nervoso autónomo, os dois neurónios unindo o sistema nervoso central ao órgão efetor. Um deles tem o corpo dentro do sistema nervoso central (medula ou tronco encefálico), o outro tem seu corpo localizado no sistema nervoso periferia (Figura 12.1). Corpos de neurónios situados fora do sistema nervoso central tendem a se agrupar, formando dilatações denominadas *gânglios*. Assim, os neurónios do sistema nervoso autónomo, cujos corpos estão situados fora do sistema nervoso central, se localizam em gânglios e são denominados *neurónios pos-*

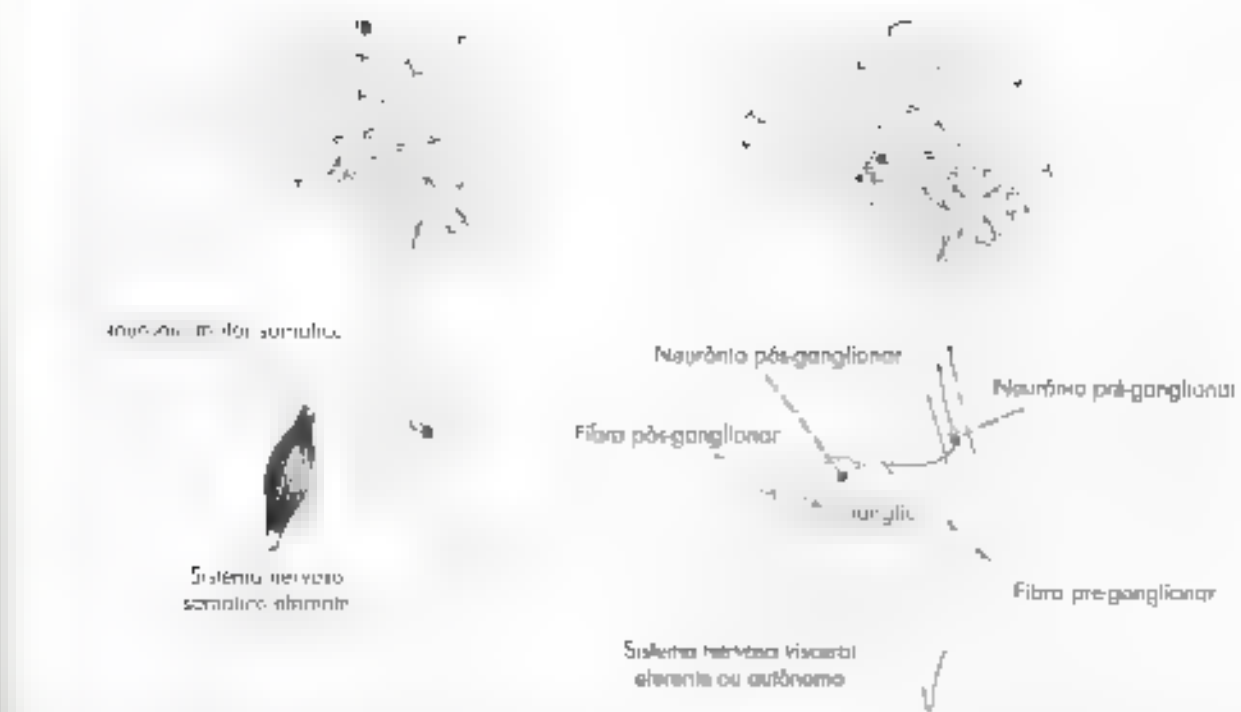


FIGURA 12.1 Diferenças estruturais entre o sistema nervoso somático e eferente (lado esquerdo) e o sistema nervoso visceral eferente ou autônomo (lado direito)

ganglionares (melhor seria, talvez, a denominação neurônios ganglionares), aqueles que têm seus corpos dentro do sistema nervoso central são denominados *neurônios ganglionares* (Figura 12.1). (Você pode lembrar ainda que, no sistema nervoso somático eferente as fibras terminam em placas motoras situadas nos músculos esqueléticos. No sistema nervoso autônomo, as terminações nervosas estão associadas com estruturas como as glândulas e são terminações nervosas livres.

2.2 ORGANIZAÇÃO GERAL DO SISTEMA NERVOSO AUTÔNOMO

Neurônios pré e pós-ganglionares são as elementos fundamentais da organização da parte periférica do sistema nervoso autônomo. Os corpos dos neurônios ganglionares localizam-se na medula e no tronco encefálico. No tronco encefálico, eles se agrupam formando os núcleos de origem de alguns nervos cranianos como o nervo vago. Na medula, eles ocorrem de 12^o segmentos torácicos (T1 até T2), nos dois primeiros segmentos lombares (L1 e L2) e nos segmentos S2 e S4 da medula sacral.

Na porção torácica (T1 até L2) da medula, neurônios pré-ganglionares se agrupam formando uma coluna muito evidente denominada *coluna lateral* (veja as Figuras 12.2a e 12.2b) e posterior

da substância cinzenta. O axônio do neurônio pré-ganglionar, envolvido pela bainha de mielina e pela membrana de neurilema, constitui a chamada *fibra pré-ganglionar* assim denominada por estar situada antes de um gânglio, onde termina fazendo sinapse com o neurônio pós-ganglionar.

Os corpos dos neurônios pós-ganglionares estão situados nos gânglios do sistema nervoso autônomo, onde são envolvidos por um tipo especial de células neurálgias denominadas *apicalas*. São neurônios multipolares, os que se diferenciam dos neurônios sensitivos também localizados em gânglios, e que são pseudounipolares. O axônio do neurônio pós-ganglionar envolvido apenas pela bainha de neurilema constitui a *fibra pós-ganglionar*. Portanto, a fibra pós-ganglionar se diferencia fisiologicamente da pré-ganglionar por ser unieletrônica com neurilema (fibra de Remak). As fibras pós-ganglionares terminam nas vísceras em contato com glândulas, músculos lisos ou cardíacos. Nos gânglios do sistema nervoso autônomo a proporção entre fibras pré e pós-ganglionares varia muito, e no sistema simpático, tipicamente uma fibra pré-ganglionar faz sinapse com grande número de neurônios pós-ganglionares.

No gânglio simpático cervical superior do homem a relação entre fibras pré-ganglionares e pós-ganglionares variou entre 1 para 63 e 1 para 197.

É importante lembrar que existem áreas no telencefalo e no diencefalo que regulam as funções viscerais, sendo a mais importante o hipotálamo. Essas áreas estão relacionadas também com certos tipos de comportamento, especialmente com o comportamento emocional. Impulsos nervosos nestas originados são levados por fibras especiais que terminam fazendo sinapse com os neurônios pré-ganglionares do tronco encefálico e da medula (Figura 12.1). Por esse mecanismo, o sistema nervoso central influencia o funcionamento das vísceras. A existência destas conexões entre as áreas cerebrais relacionadas com o comportamento emocional e os neurônios pré-ganglionares do sistema nervoso autônomo ajuda a entender as alterações do funcionamento visceral que frequentemente acompanham os graves distúrbios emocionais. Estas áreas e suas conexões serão estudadas no Capítulo 24.

5.0 DIFERENÇAS ENTRE O SISTEMA NERVOSO SIMPÁTICO E PARASSIMPÁTICO

Tradicionalmente divide-se o sistema nervoso autônomo em simpático e parassimpático. De acordo com critérios anatômicos, farmacológicos e fisiológicos

5.1 DIFERENÇAS ANATÔMICAS

posição dos neurônios pré-ganglionares no sistema nervoso simpático, os neurônios pré-ganglionares localizam-se na medula torácica e lombar (entre T₁ e L2). Diz-se pois, que o sistema nervoso simpático é toracolumbar (Figura 12.2). No sistema nervoso parassimpático, eles se localizam no tronco encéfalo (principalmente dentro do crânio) e na medula sacra (S2, S3, S4). Diz-se que o sistema nervoso parassimpático é craniosacral (Figura 12.2).

posição dos neurônios pós-ganglionares no sistema nervoso simpático, os neurônios pós-ganglionares, ou seja, os ganglios, localizam-se longe das vísceras e próximos da coluna vertebral (Figura 12.2). Formam os ganglios paravertebrais e pre-vertebrais, que serão estudados no próximo capítulo. No sistema nervoso parassimpático, os neurônios pós-ganglionares localizam-se próximos ou dentro das vísceras.

tamanho das fibras pré e pós-ganglionares em consequência da posição dos ganglios, o



FIGURA 12.2 Diferenças entre o sistema simpático e parassimpático. Fibras pré-ganglionares em vermelho e pós-ganglionares em verde.

tamanho das fibras pré e pós-ganglionares e diferente nos dois sistemas (Figura 12.2). Assim, no sistema nervoso simpático, a fibra pré-ganglionar é curta e a pós-ganglionar é longa. Já no sistema nervoso parassimpático, tem-se o contrário: a fibra pré-ganglionar é longa, a pós-ganglionar, curta (Figura 12.2).

- d) *ultraestrutura da fibra pós-ganglionar* – sabe-se que as fibras pós-ganglionares contêm vesículas sinápticas de dois tipos: granulares e agranulares, podendo as primeiras ser grandes ou pequenas (veja Capítulo 16, item 3.2). A presença de vesículas granulares pequenas é uma característica exclusiva das fibras pós-ganglionares simpáticas (Figura 12.3), o que permite separá-las das parassimpáticas, nas quais predominam as vesículas agranulares. No sistema nervoso periférico, as vesículas granulares pequenas contêm noradrenalina, e a maioria das vesículas agranulares contém acetilcolina. Essa diferença torna-se especialmente relevante para interpretação das diferenças farmacológicas entre fibras pós-ganglionares simpáticas e parassimpáticas, o que será visto a seguir.

1 DIFERENÇAS FARMACOLÓGICAS ENTRE O SISTEMA NERVOSO SIMPÁTICO E O PARASSIMPÁTICO NEUROTRANSMISORES

As diferenças farmacológicas dizem respeito à dose de drogas. Quando injetamos em um animal essas drogas, como adrenalina e noradrenalina, obtemos efeitos: aumento da pressão arterial, do ritmo cardíaco, etc., que se assemelham aos obtidos por ação do sistema nervoso simpático. Essas drogas que imitam a ação do sistema nervoso simpático são denominadas *drugs simpáticas*. Existem também drogas, como atropina, que imitam as ações do parassimpático, chamadas *parassimpaticomiméticas*. A descrição dos neurotransmissores veio explicar o modo de ação e as diferenças existentes entre estes dois tipos de drogas. Sabemos hoje que a ação da fibra nervosa é efetuada (músculo ou glândula) se faz por meio de um neurotransmissor, dos quais os mais importantes são a *acetilcolina* e a *noradrenalina*. As nervosas que liberam a acetilcolina são chamadas *colinérgicas* e as que liberam noradrenalina, *adrenérgicas*. A rigor, estas últimas deveriam ser chamadas *noradrenérgicas*, mas muita gente pensa-se o principal neurotransmissor seria a adrenalina (o que fato ocorre em anfíbios) e o termo “adrenérgico” não se classico. Hoje sabemos que, nos mamíferos,



FIGURA 12.3 Eletromicrografia de uma fibra pós-ganglionar simpática (adrenérgica) contendo vesículas agranulares (vesículas granulares pequenas (v)) e uma vesícula granular grande (VVG). Aumento de 47.000 vezes (Reproduzido de Machado, 1967, *Stain Technology* 42:293-303).

feros, é a noradrenalina e não a adrenalina o principal neurotransmissor nas fibras adrenérgicas. De modo geral, as ações destas duas substâncias são bastante semelhantes, mas existem diferenças que serão vistas nas disciplinas de Farmacologia e Fisiologia.

Os sistemas simpático e parassimpático diferem na que se refere à disposição das fibras adrenérgicas e colinérgicas. As fibras pré-ganglionares, tanto simpáticas como parassimpáticas, e as fibras pós-ganglionares parassimpáticas são colinérgicas. Contudo, a grande maioria das fibras pós-ganglionares do sistema simpático é adrenérgica (Figura 12.2). Fazem exceção as fibras que innervam as glândulas sudoríparas e os vasos dos músculos esqueléticos que apesar de simpáticas, são colinérgicas.

As diferenças anatômicas e farmacológicas entre os sistemas simpático e parassimpático estão sintetizadas na Tabela 2 e na Figura 12.2.

TABELA 12.1 Diferenças anatômicas e fisiológicas entre os sistemas simpático e parassimpático

Sistema	Simpático	Parassimpático
Posição do neurônio pré-ganglionar	alto	baixo (encontra-se 6° a 12°)
Posição do neurônio pós-ganglionar	longe do órgão	próximo do órgão visceral
Tamanho das fibras pré-ganglionares	curtas	longas
Tamanho das fibras pós-ganglionares	longas	curtas
Presença das terminações colinérgicas	com vesículas grânulosas pequenas	sem vesículas grânulosas pequenas
Constituição química das fibras pré-ganglionares	adrenérgicas (a maioria)	colinérgicas

5.3 DIFERENÇAS FISIOLÓGICAS ENTRE O SISTEMA NERVOSO SIMPÁTICO E O PARASSIMPÁTICO

De modo geral, o sistema simpático tem ação antagonista à do parassimpático em um determinado órgão. Esta afirmação, entretanto, não é válida em todos os casos. Assim, por exemplo, nas glândulas salivares os dois sistemas atuam na secreção, embora a secreção produzida por ação parassimpática seja mais fluída e muito mais abundante. Além do mais, é importante acenar que os dois sistemas, apesar de, na maioria dos casos, terem ações antagônicas, colaboram e trabalham harmonicamente na coordenação da atividade visceral, adequando o funcionamento de cada órgão às diversas situações a que é submetido o organismo. A ação do simpático e do parassimpático em um determinado órgão depende do modo de terminação das fibras pós-ganglionares de cada uma destas divisões do sistema nervoso autônomo, dentro do órgão. Técnicas de microscopia eletrônica e histofluorescência mostraram que, na maioria dos órgãos, a inervação autônoma é mista: simpática e parassimpática. Entretanto, alguns órgãos têm inervação puramente simpática, como as glândulas sudoríparas, os músculos eretores do pêlo e o corpo pâncreal de vários animais. Na maioria das glândulas endócrinas, as células secretoras não são innervadas, uma vez que seu controle é hormonal e, neste caso, existe apenas a inervação simpática da parede dos vasos. Em algumas glândulas exócrinas, como nas glândulas lacrimais, a inervação parenquimatosa é parassimpática, limitando-se o simpático a innervar os vasos. Na maioria das glândulas salivares dos mamíferos, o simpático, além de nervar os vasos, innerva as unidades secretoras juntamente com o parassimpático (Figuras 12.4 e 12.5). Faz exceção a glândula sublingual do homem, na qual a inervação

das unidades secretoras é feita exclusivamente por fibras parassimpáticas.

Uma das diferenças fisiológicas entre o simpático e o parassimpático é que este tem ações sempre localizadas a um órgão ou setor do organismo, enquanto as ações do simpático, embora possam ser também localizadas, tendem a ser difusas, atingindo vários órgãos. A base anatômica desta diferença reside no fato de que os gânglios do parassimpático, estando próximos das vísceras, fazem com que o território de distribuição das fibras pós-ganglionares se necessariamente restrinja. Além do mais, no sistema parassimpático, uma fibra pré-ganglionar faz sinapse com um número relativamente pequeno de fibras pós-ganglionares. Já no sistema simpático, os gânglios estão longe das vísceras e uma fibra pré-ganglionar faz sinapse com grande número de fibras pós-ganglionares que se distribuem a territórios consideravelmente maiores. Em determinadas circunstâncias, todo o sistema simpático é ativado, produzindo uma *descarga em massa* na qual a medula da suprarenal é também ativada, lançando na corrente que a adrena medula que age em todo o organismo. Como recebe inervação simpática, pré-ganglionar, a medula da suprarenal funciona como um gânglio. Neste caso, a adrena medula age como um hormônio, pois sua ação é distânica através da circulação sanguínea, amplificando os efeitos da ativação simpática. Temos, assim, uma *reação de alarme*, que ocorre em certas manifestações emocionais e situações de emergência (*síndrome de emergência de Cannon*), em que o indivíduo deve estar preparado para lutar ou fugir (*fight or to flight*, segundo Cannon). Como exemplo poderíamos imaginar um indivíduo que é surpreendido no meio do campo por um boi bravo que avança contra ele. Os impulsos nervosos resultantes no indivíduo

2. RIVERO, R. P., Machado, A. B. M. & Machado, C. R. S. 1979. *Histochemistry Journal*, 11: 66-68.

Sistema Nervoso Autônomo: Anatomia do Simpático, Parassimpático e dos Plexos Viscerais

As informações fornecidas na base de dados aspectos do sistema nervoso autônomo são de natureza geral e não devem ser utilizadas para fins diagnósticos ou terapêuticos. As informações são apenas para fins informativos e não devem ser utilizadas para fins diagnósticos ou terapêuticos.

O SISTEMA NERVOSO SIMPÁTICO

1.1 ASPECTOS ANATÔMICOS

A anatomia do sistema nervoso autônomo é complexa e envolve a interação de vários sistemas de controle, incluindo o sistema nervoso central, o sistema nervoso periférico e o sistema endócrino.

1.1.1 Tronco simpático

A principal formação anatômica do sistema simpático é o tronco simpático, que se estende ao longo da coluna vertebral, entre os níveis T1 e L2. O tronco simpático é formado por 31 pares de gânglios, que são os pontos de conexão entre o sistema nervoso central e o sistema nervoso periférico. Cada par de gânglios é controlado por um único segmento da coluna vertebral, e cada segmento da coluna vertebral é controlado por um único par de gânglios. Na parte superior do tronco simpático, os gânglios são controlados pelo sistema nervoso central, enquanto na parte inferior, eles são controlados pelo sistema nervoso periférico.

Os gânglios do tronco simpático são controlados pelo sistema nervoso central, que envia sinais para os gânglios através dos nervos espinais. Os gânglios do tronco simpático são responsáveis por controlar a maioria das funções do sistema nervoso autônomo, incluindo a regulação da frequência cardíaca, da pressão arterial, da temperatura corporal e da digestão. Os gânglios do tronco simpático são também responsáveis por controlar a maioria das funções do sistema nervoso autônomo, incluindo a regulação da frequência cardíaca, da pressão arterial, da temperatura corporal e da digestão. Os gânglios do tronco simpático são também responsáveis por controlar a maioria das funções do sistema nervoso autônomo, incluindo a regulação da frequência cardíaca, da pressão arterial, da temperatura corporal e da digestão.

1.1.2 Nervos esplâncnicos e gânglios pré-vertebrais

Os nervos esplâncnicos e os gânglios pré-vertebrais são responsáveis por controlar as funções do sistema nervoso autônomo que não são controladas pelo tronco simpático. Os nervos esplâncnicos são controlados pelo sistema nervoso central, que envia sinais para os gânglios pré-vertebrais através dos nervos espinais. Os gânglios pré-vertebrais são responsáveis por controlar a maioria das funções do sistema nervoso autônomo, incluindo a regulação da frequência cardíaca, da pressão arterial, da temperatura corporal e da digestão. Os gânglios pré-vertebrais são também responsáveis por controlar a maioria das funções do sistema nervoso autônomo, incluindo a regulação da frequência cardíaca, da pressão arterial, da temperatura corporal e da digestão.

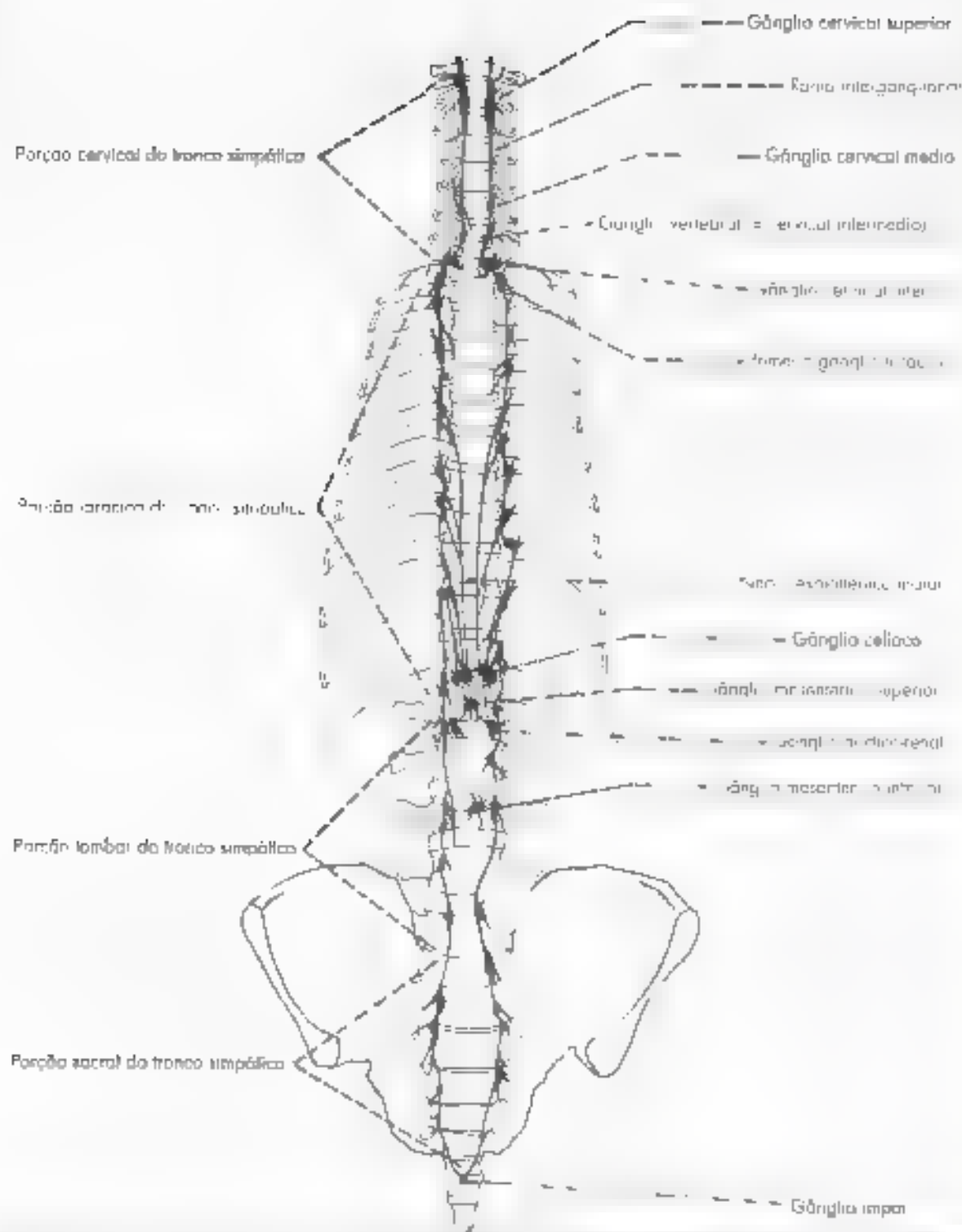


FIGURA 13.1 Principais ramificações principais do sistema simpático em vista anterior. Reproduzido de: *Imagens e atlas de Anatomia Humana Básica*. Atheneu, São de Janeiro.

sendo na maioria das vezes, a maioria das fibras do sistema simpático é formada por fibras de pequena calibre, com as fibras de menor calibre predominando nos gânglios cervicais e lombares.

Figura 13.2 O sistema simpático humano, com as fibras de menor calibre predominando nos gânglios cervicais e lombares, e as fibras de maior calibre predominando nos gânglios torácicos e sacrais.

1.1.3 Ramos comunicantes

Em todo o tronco simpático nos nervos espinais, existem filetes nervosos denominados ramos comunicantes, que são de dois tipos: *ramos comunicantes brancos* e *ramos comunicantes cinzentos* (Figura 13.4). Como será visto mais adiante, os ramos comunicantes brancos, na realidade, ligam a medula ao tronco simpático, sendo, pois, constituídos de fibras pré-ganglionares, além de fibras viscerais aferentes. Já os ramos comunicantes cinzentos são constituídos de fibras pós-ganglionares, que, sendo amielínicas, dão a este ramo uma coloração ligeiramente mais escura. Como os neurônios pré-ganglionares só existem nos segmentos medulares de T1 a L2, as fibras pré-ganglionares emergem somente nestes níveis, o que explica a existência de ramos comunicantes brancos apenas nas regiões torácica e lombosacral. Já os ramos comunicantes cinzentos ligam o tronco simpático a todos os nervos espinais. Contudo o número de gânglios do tronco simpático é frequentemente menor que o número de nervos espinais, de um gânglio pode emergir mais de um ramo comunicante cinzento, como ocorre, por exemplo, na região cervical, onde existem três gânglios para um nervo cervical.

1.1.4 Filetes vasculares e nervos cardíacos

No tronco simpático, e especialmente dos gânglios pré-vertebrais, saem pequenas filetes nervosas que se unem à adventícia das arteriais e seguem com elas até as vísceras. Assim, do polo cranial do gânglio cervical superior sai o *nervo carotídeo interno* (Figuras 13.3 e 13.5), que pode ramificar-se, formando o *plexo carotídeo interno*, que penetra no crânio, nas paredes da artéria carotídea interna. Dos gânglios pré-vertebrais, filetes nervosos unem-se à artéria aorta abdominal e a seus ramos (Figura 13.2). Do tronco simpático, emergem ainda filetes nervosos que chegam às vísceras por um trajeto independente das arteriais. Entre estes, temos, por exemplo, os *nervos cardíacos cervicais superior, médio e inferior* que se destacam dos gânglios cervicais correspondentes, dirigindo-se ao coração (Figura 13.2).

A seguir estudaremos como se localizam nestes elementos anatômicos os dois neurônios característicos do sistema nervoso autônomo, ou seja, neurônio pré e pós-ganglionar, em as respectivas fibras pré e pós-ganglionares.

1.2 LOCALIZAÇÃO DOS NEURÔNIOS PRÉ-GANGLIONARES SIMPÁTICOS. DESTINO E TRAJETO DAS FIBRAS PRÉ-GANGLIONARES (FIGURA 13.2)

Vimos no capítulo anterior que, no sistema simpático, o corpo do neurônio pré-ganglionar está localizado

na coluna lateral da medula de T1 a L2. Daí saem as fibras pré-ganglionares pelas raízes ventrais, ganham o tronco do nervo espinal e seu ramo ventral, de onde passam ao tronco simpático pelos ramos comunicantes brancos. Estas fibras terminam fazendo sinapse com os neurônios pós-ganglionares, que podem estar em três posições (Figura 13.4):

- a) *em um gânglio paravertebral situado na mesma nível, de onde a fibra sai pelo ramo comunicante branco;*
- b) *em um gânglio paravertebral situado acima ou abaixo deste nível e, neste caso, as fibras pré-ganglionares chegam ao gânglio pelos ramos interganglionares, que são formados por graduações de mais fibras. Por este trajeto no interior do primeiro tronco simpático, as fibras pré-ganglionares chegam a gânglios situados acima de T1 ou abaixo de L2. Ou seja, em níveis onde já não emergem fibras pré-ganglionares simpáticas da medula, não existindo, pois, ramos comunicantes brancos;*
- c) *em um gânglio pré-vertebral, onde as fibras pré-ganglionares chegam pelos nervos espinais que, assim, poderiam ser considerados como verdadeiros "ramos comunicantes brancos" muito longos. As fibras pré-ganglionares que seguem este trajeto passam pelos gânglios paravertebrais sem, entretanto, lá fazerem sinapse (Figura 13.4).*

1.3 LOCALIZAÇÃO DOS NEURÔNIOS PÓS-GANGLIONARES SIMPÁTICOS. DESTINO E TRAJETO DAS FIBRAS PÓS-GANGLIONARES (FIGURA 13.4)

Os neurônios pós-ganglionares estão nos gânglios para e pré-vertebrais, de onde saem as fibras pós-ganglionares, cujo destino é sempre uma glândula, músculo liso ou cardíaco. As fibras pós-ganglionares, para chegar a este destino, podem seguir por três trajetos:

- a) *por intermédio de um nervo espinal (Figura 13.4) – neste caso, as fibras voltam ao nervo espinal pelo ramo comunicante cinzento e se distribuem no território de inervação deste nervo. Assim, todos os nervos espinais possuem fibras simpáticas pós-ganglionares que, desta forma, chegam aos músculos eretores dos pêlos, às glândulas sudoríparas e aos vasos cutâneos;*
- b) *por intermédio de um nervo independente (Figura 13.2) – neste caso, o nervo liga diretamente o gânglio à víscera. Aqui se situam, por exemplo, os nervos cardíacos cervicais do simpático;*

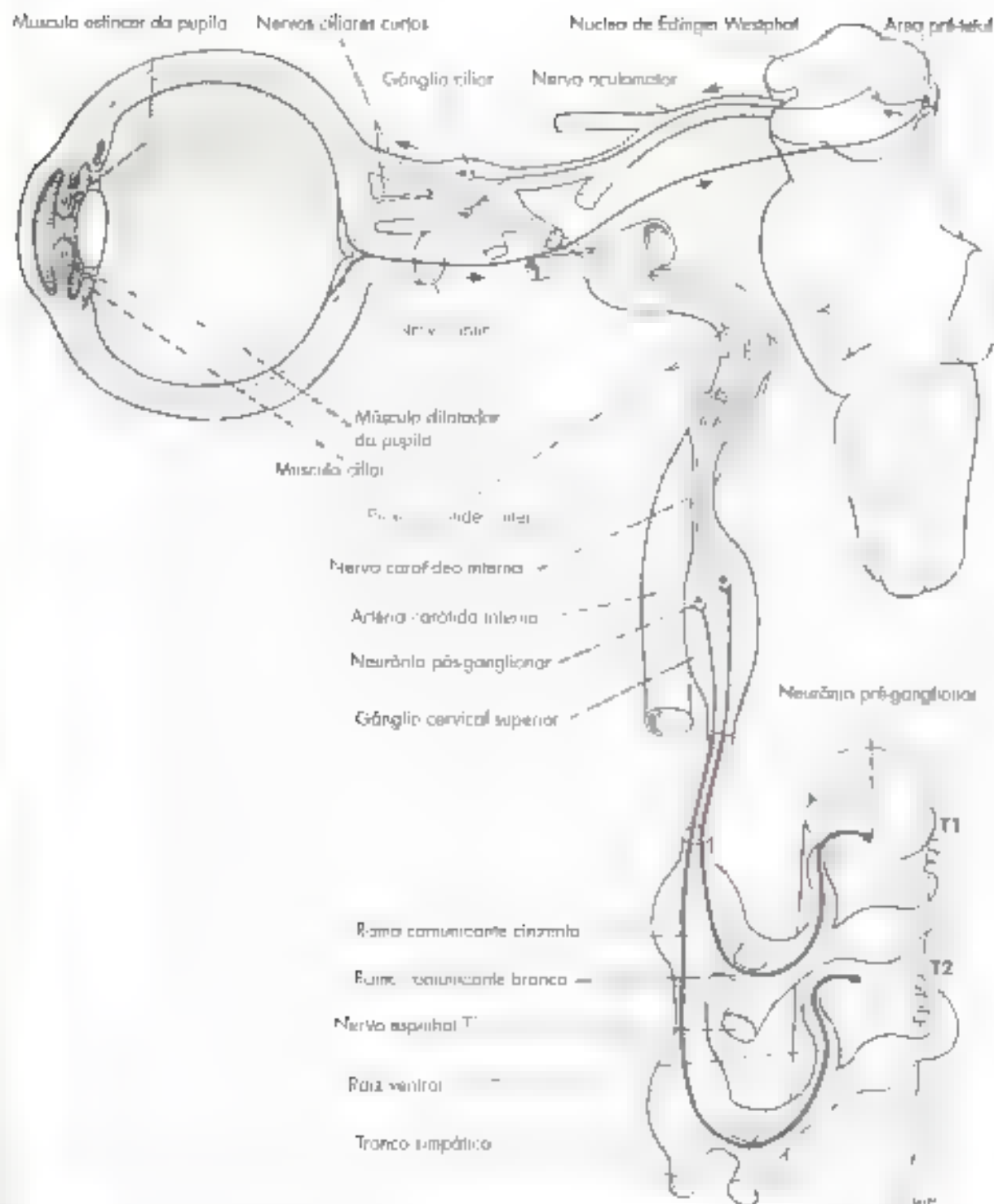


FIGURA 13.3 Esquema de como os nervos simpáticos se relacionam com os olhos. A seta indica o trajeto das fibras nervosas no reflexo fotomotor.

Figura 13.3
 a) Fibras pré-ganglionares do sistema simpático
 b) Fibras pós-ganglionares do sistema simpático
 c) Fibras pré-ganglionares do sistema simpático
 d) Fibras pós-ganglionares do sistema simpático

a) Fibras pré-ganglionares do sistema simpático
 b) Fibras pós-ganglionares do sistema simpático
 c) Fibras pré-ganglionares do sistema simpático
 d) Fibras pós-ganglionares do sistema simpático

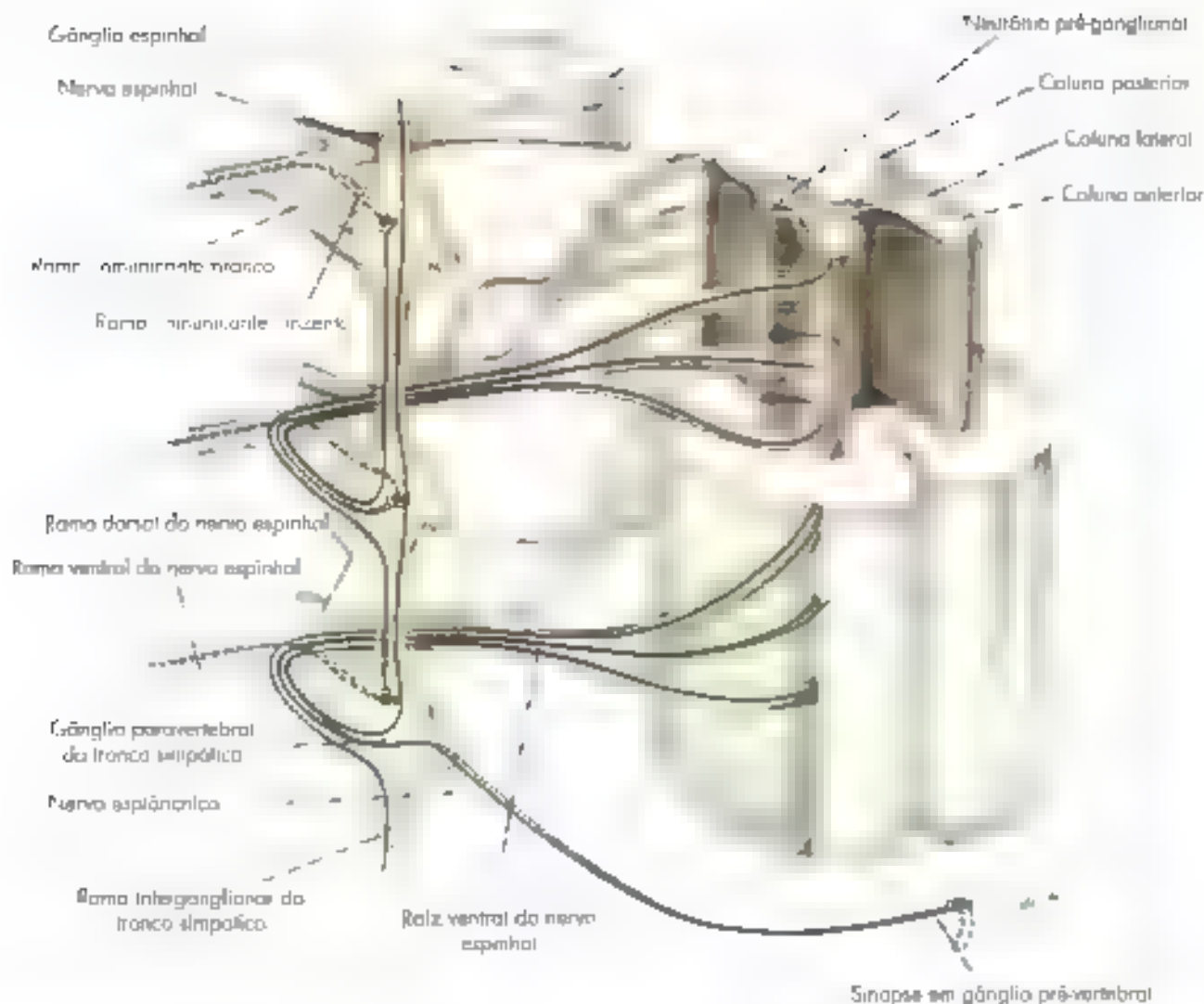


FIGURA 13.4 Trajeto das fibras do sistema simpático. (Linha contínua = fibras pós-ganglionares; linhas tracejadas = fibras pré-ganglionares)

parótida interna em seu trajeto intracraniano, innervando os vasos intracranianos, o corpo pineal, a hipófise e a pupila. Por sua importância prática, a innervação simpática da pupila merece destaque.

1.4 INERVAÇÃO SIMPÁTICA DA PUPILA

As fibras pré-ganglionares relacionadas com a innervação da pupila originam-se de neurônios situados na coluna lateral da medula torácica nas T1 e T2. Essas fibras saem pelas raízes ventrais, ganham os nervos espinais correspondentes e passam ao tronco simpático pelos respectivos ramos comunicantes brancos (Figura 13.3). Sobem no tronco simpático e terminam estabele-

cendo sinapses com os neurônios pós-ganglionares do gânglio cervical superior. As fibras pós-ganglionares sobem no nervo e no plexo carotídeo interno e penetram no crânio com a artéria carótida interna. Quando esta artéria atravessa o seio cavernoso, estas fibras se destacam, passando sem fazer sinapse, pelo gânglio ciliar que, como será visto, pertence ao parassimpático, e, através dos nervos ciliares curtos, ganham o bulbo ocular, onde terminam formando um rico plexo no músculo dilatador da pupila.

Nesse longo trajeto, as fibras simpáticas para a pupila podem ser lesadas por processos compressivos tumorais, meningiomas etc. da região torácica ou cervical. Neste caso, a pupila do lado da lesão ficará contraída.

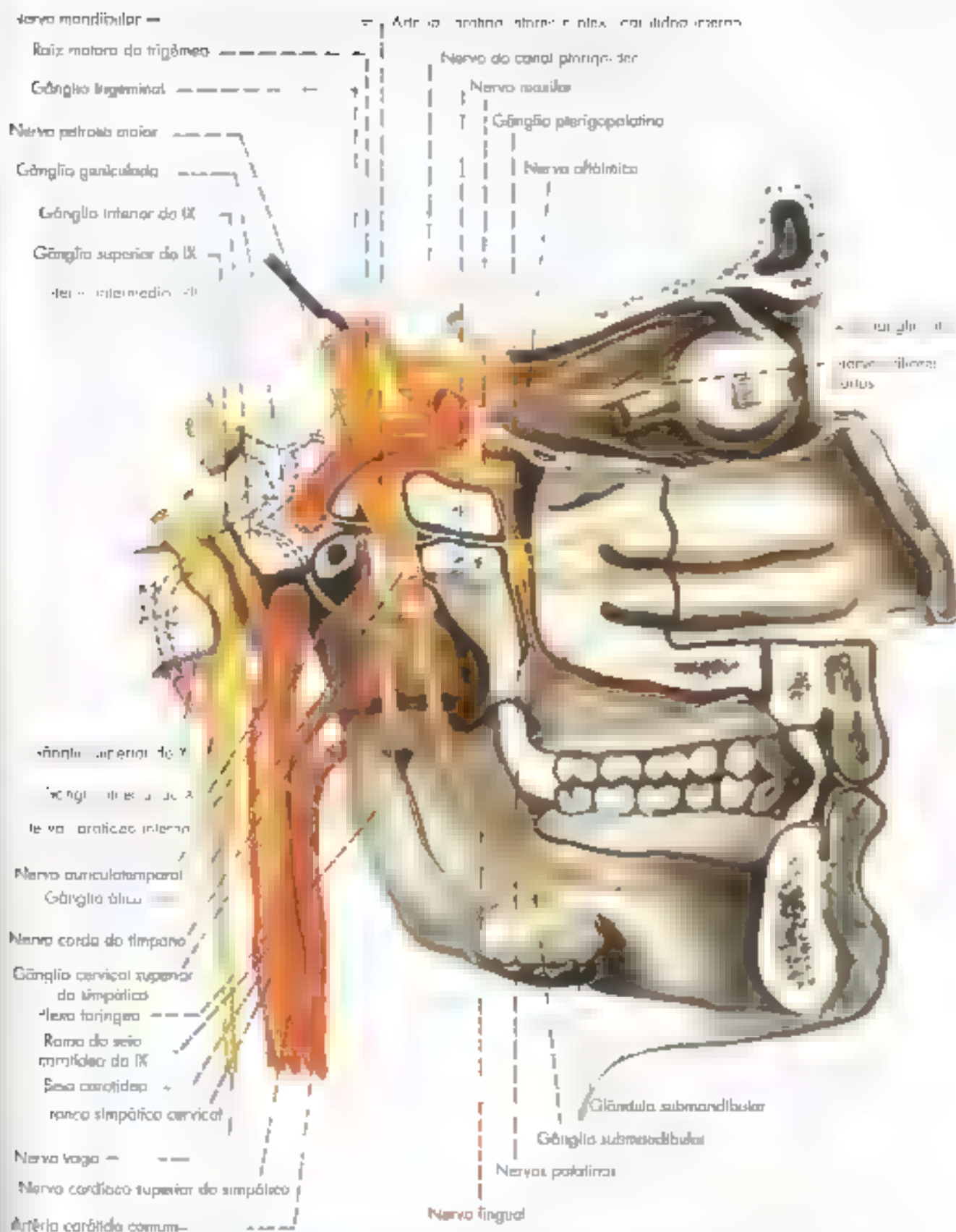


FIGURA 13.5 Parte craniana da sistema parassimpático

moise por ação do parassimpático, não contribuem para a pupila dilatada. Este é o principal sinal da chamada *síndrome de Horner*, caracterizada pelos seguintes sinais observados do lado da lesão:

(a) se

- a) queda da pálpebra (ptose palpebral), por paralisia do músculo tarsal que auxilia no levantamento da pálpebra.
- b) vasoconstrição cutânea e deficiência de sudorese na face por interrupção da inervação simpática para a pele.

2.0 O SISTEMA NERVOSO PARASSIMPÁTICO

Vimos que os neurônios pré-ganglionares do sistema nervoso parassimpático estão situados no tronco encefálico e na medula sacral. Isto permite dividir este sistema em duas partes: uma craniana e outra sacral, que serão estudadas a seguir.

2.1 PARTE CRANIANA DO SISTEMA NERVOSO PARASSIMPÁTICO

É constituída por alguns núcleos do tronco encefálico, gânglios e fibras nervosas em relação com alguns nervos cranianos. Nos núcleos localizam-se os corpos dos neurônios pré-ganglionares cujas fibras pré-ganglionares (classificadas no Cap. II como eferentes viscerais gerais) atingem os gânglios através dos pares cranianos III, VII, IX e X. Dos gânglios saem as fibras pós-ganglionares para as glândulas, músculos liso e músculo cardíaco. Os núcleos da parte craniana do sistema nervoso parassimpático estão relacionados na Tabela 13.1 e serão descritos a propósito da estrutura do tronco encefálico. Os gânglios, com suas conexões, são representados na Figura 13.5 e descritos sucintamente a seguir.

- a) *gânglio ciliar* – situado na cavidade orbitária, intimamente ao nervo óptico, relacionando-se ainda com o ramo oftálmico do trigêmeo. Recebe fibras pré-ganglionares do III par (Figuras 13.1 e 13.5) e envia através dos *nervos ciliares curtos*, fibras pós-ganglionares, que ganham o ovulo ocular e inervam os músculos ciliar e esfíncter da pupila. (Figura 13.3)
- gânglio pterigopalatino* – situado na ossa pterigopalatina, ligado ao ramo maxilar do trigêmeo (Figura 13.5). Recebe fibras pré-ganglionares do VI par e envia fibras pós-ganglionares para a glândula lacrimal.
- gânglio otico* – situado junto ao ramo mandibular do trigêmeo, logo abaixo do forame oval

(Figura 13.5). Recebe fibras pré-ganglionares do IX par e manda fibras pós-ganglionares para a parótida através do nervo *auriculotemporal* (*gânglio submandibular* – situado junto ao nervo lingual no ponto em que este se aproxima da glândula submandibular (Figura 13.5). Recebe fibras pré-ganglionares do VI par e manda fibras pós-ganglionares para as glândulas submandibular e sublingual.

É interessante notar que estes gânglios estão relacionados anatomicamente com ramos do nervo trigêmeo. Este nervo, entretanto, ao emergir do crânio, não tem fibras parassimpáticas, recebendo-as durante seu trajeto através de anastomoses com os nervos VII e IX.

Existe, ainda, na parede do nas proximidades das vísceras, do tórax e do abdome grande número de gânglios parassimpáticos, em geral pequenos, às vezes constituídos por células solitárias. Nas paredes do tubo digestivo, eles integram o plexo submucoso (de Meissner) e o mientérico (de Auerbach). Estes gânglios recebem fibras pré-ganglionares do vago e dão fibras pós-ganglionares curtas para as vísceras onde estão situadas. Convém destacar que o trajeto da fibra pré-ganglionar até o gânglio pode ser muito complexo. Frequentemente ela chega ao gânglio por um nervo diferente daquele no qual saiu do tronco encefálico. Assim, as fibras pré-ganglionares que fazem sinapse no gânglio submandibular saem do encéfalo pelo nervo intermediário e passam, a seguir, para o nervo lingual por meio do nervo *corda de timpano* (Figura 13.5). Do mesmo modo, as fibras pré-ganglionares que se destinam ao gânglio pterigopalatino, relacionadas com a inervação das glândulas lacrimais, emergem do tronco encefálico pelo VI par (nervo intermediário) e no nível do gânglio geniculado, descaem-se deste nervo para, através do *nervo petroso maior* e do *nervo da crista pterigoides*, chegar ao gânglio pterigopalatino.

A Tabela 13.1 sintetiza os principais dados relativos à posição dos neurônios pré-ganglionares, o trajeto das fibras pré-ganglionares e o destino das fibras pós-ganglionares na parte craniana do sistema nervoso parassimpático.

2.2 PARTE SACRAL DO SISTEMA NERVOSO PARASSIMPÁTICO

Os neurônios pré-ganglionares estão nos segmentos sacrais em S2, S3 e S4. As fibras pré-ganglionares saem pelas raízes ventrais dos nervos sacrais correspondentes, ganham o trônco destes nervos, dos quais se destacam para formar os *nervos esplâncnicos pélvicos* (Figura 13.2). Por meio destes nervos, atingem as

TABELA 13.1 Parte craniana do parassimpático

Parênquima do nervo pré-ganglionar	Núcleo do nervo pré-ganglionar	Parênquima do nervo pós-ganglionar	Parênquima do nervo pós-ganglionar
Núcleo da Edinger-Westphal	III par	gânglio ciliar	músculos do pupila e músculo ciliar
Núcleo salivatório superior	VII par e intermediário	gânglio submandibular	sândalo submandibular e sublingual
Núcleo salivatório inferior	IX par	gânglio sublingual	glândula parótida
Núcleo lacrimal	VII par e intermediário	gânglio planoplatino	olécrão lacrimal
Núcleo dorsal do vago	X par	gânglios nos viscerais torácicos e abdominais	viscerais torácicos e abdominais

visceras da cavidade pélvica, onde terminam fazendo sinapse nos gânglios (neurônios pós-ganglionares) alocutâneos. Os nervos espiânicos pélvicos são também denominados *nervos erécteis*, pois estão ligados ao fenómeno da ereção. Sua lesão causa a impotência.

3.0 PLEXOS VISCERAIS

3.1 CONCEITO

Quanto mais próximo das vísceras, mais difícil se torna separar, por dissecção, as fibras do simpático e do parassimpático. Isto ocorre porque se forma, nas cavidades torácica, abdominal e pélvica, um emaranhado de feixes nervosos e gânglios, constituindo os chamados *plexos viscerais*, que não são puramente simpáticos ou parassimpáticos, mas que contêm elementos dos dois sistemas, além de fibras viscerais aferentes. Na composição destes plexos, temos os seguintes elementos: fibras simpáticas pré-ganglionares (trons) e pós-ganglionares; fibras parassimpáticas pré e pós-ganglionares; fibras viscerais aferentes e eferentes do parassimpático, além dos gânglios pré-vertebrais do simpático. Nos plexos entericos, existem também neurónios não ganglionares. Serão estudados separadamente os plexos da cavidade torácica, abdominal e pélvica.

3.2 PLEXOS DA CAVIDADE TORÁCICA INERVAÇÃO DO CORAÇÃO

Na cavidade torácica existem três plexos: *cardíaco*, *pulmonar* e *esofágico* (Figura 13.2), cujas fibras parassimpáticas se originam do vago e as simpáticas dos três gânglios cervicais e seis primeiros torácicos. Em vista da importância da inervação autônoma do coração, merece destaque o plexo cardíaco, abundantemente relacionado ao pulmonar, em cuja composição entram principalmente os três nervos cardíacos cervicais de

simpático superior, médio e inferior) e os dois nervos cardíacos cervicais do vago (superior e inferior), além de nervos cardíacos torácicos do vago e do simpático. É interessante é que o coração, embora sendo posição torácica, recebe sua inervação predominantemente da região cervical, o que se explica por sua origem na região cervical do embrião.

Os nervos cardíacos convergem para a base do coração, ramificam-se e fazem amplas anastomoses, formando o *plexo cardíaco*, no qual se observam muitos gânglios do parassimpático. A este plexo, externo, correspondem plexos internos, subepicárdicos e subendocárdicos, formados de células ganglionares e ramos terminais das fibras simpáticas e parassimpáticas. A inervação autônoma do coração é especialmente abundante na região do nó sinusal, fato significativo uma vez que sua função se exerce fundamentalmente sobre o ritmo cardíaco, sendo o simpático cardioacelerador e o parassimpático, cardioinibidor.

Por sua grande importância clínica, cabem algumas considerações sobre o envolvimento da inervação autônoma do coração na doença de Chagas. Há muito tempo sabe-se que nessa doença há intensa destruição dos gânglios parassimpáticos do plexo cardíaco, levando à desinervação parassimpática do coração. Segundo alguns autores, essa desinervação, sem a correspondente desinervação simpática, seria responsável pelo desenvolvimento da chamada cardiopatia chagásica. Entretanto, com base em estudos da doença de Chagas experimental, sabe-se hoje que, na fase aguda dessa doença, ocorre também total destruição da inervação simpática do coração. Contudo, um fato novo, até por-

1. Marchado, A. D. M., Marchado, E. R. S. de, Gomes, E. B. (1977) *Depletion of heart norepinephrine in the experimental Chagas disease*. *Arquivos de Neuro-Psiquiatria*, 33, 101-106.

co tempo desconhecido é que em fases ulteriores da doença, ocorre reinnervação simpática e parassimpática do órgão.

3.3 PLEXOS DA CAVIDADE ABDOMINAL

3.3.1 Plexo celíaco

Na cavidade abdominal situa-se o *plexo celíaco* (ou solar), um plexo visceral muito grande, localizada na parte profunda da região epigástrica, adiante da aorta abdominal e dos pilares do diafragma, na altura do tronco celíaco. Ali se localizam os gânglios simpáticos celíaco, mesentérico superior e aórtico-renal, a partir dos quais o plexo celíaco se irradia a toda a cavidade abdominal, formando plexos secundários ou subsidiários (Figura 13.2). Fato interessante é que a maioria dos nervos que continuam com fibras pré-ganglionares para o plexo celíaco tem origem na cavidade torácica sendo mais importantes:

- a) os nervos esplâncnicos maior e menor – desascem-se de cada lado do tronco simpático de T5 a T12 e terminam fazendo sinapse nos gânglios celíaco e menor;
- b) o tronco vago anterior e o tronco vagal posterior – os ramos do plexo esofágico, contendo cada um, fibras oriundas dos nervos vago direito e esquerdo, que doam ramificações anastomóticas em seu trajeto torácico.

As fibras parassimpáticas do vago passam pelos gânglios pré-vertebrais do simpático sem fazer sinapse e terminam estabelecendo sinapses com gânglios e células ganglionares das vísceras abdominais.

Do plexo celíaco irradiam-se plexos secundários que se distribuem às vísceras da cavidade abdominal, acompanhando, via de regra, os vasos.

Os plexos secundários pares são: renal, suprarenal e testicular (ou uterovaginal); e os plexos secundários ímpares são: hepático, renal, gástrico, pancreático, mesentérico superior, mesentérico inferior e aórtico-abdominal.

3.3.2 Plexos entéricos

Os plexos entéricos localizam-se no interior das paredes do tubo gastrointestinal, na e são dois: o mesentérico (de Auerbach) e o submucoso (de Meissner).

2. Minchuk, E.R.S., Minchuk, A.B.M. & Chaur, E.A. 1993. Recovery from heart noradrenergic depletion in experimental Chagas disease. The American Journal of Tropical Medicine and Hygiene 77: 1p. 74-74.

Esses plexos não são constituídos apenas de neurônios pré-ganglionares parassimpáticos colinérgicos, como se pensou durante muito tempo. Além de neurônios ganglionares, possuem também neurônios sensoriais e interneurônios. Estes contêm aproximadamente de 80 a 100 milhões de neurônios em suas paredes, muitos dos quais sem conexão direta com o sistema nervoso central. Esse número é muito grande e assemelha-se ao encontrado na medula espinhal. Apresentam também grande diversidade de neurotransmissores e peptídeos.³

Comando as células musculares lisas, glândulas produtoras de muco e vasos sanguíneos locais. Os neurônios sensoriais entéricos detectam o estado químico dos conteúdos e o grau de estiramento da parede do trato gastrointestinal, promovendo a inibição da musculatura (a fim de relaxamento) e contração da musculatura (a fim de constrição), para que os movimentos peristálticos sejam adequadamente coordenados para movimentar o bolo alimentar. Diante dessa complexidade concluiu-se que os plexos entéricos apresentam uma independência funcional do SNA, o que levou a proposta de considerá-los uma terceira divisão do SNA denominada sistema nervoso entérico. Entretanto, a visão mais aceita é que, apesar de certa independência para gerar algumas respostas, é o SNA que lhe confere ritmo e coordenação em relação às informações provenientes de todo o organismo, inclusive com comportamentos emocionais. É por isso que cólicas e distúrbios intestinais são comuns em diversas situações emocionais. De ponto de vista clínico, há evidência de que, na doença de Chagas, há intensa destruição de neurônios nos plexos entéricos, o que ocasiona grandes dilatações do esôfago e do intestino, conhecidas respectivamente como megacôlon e megacécece.

3.3.3 Plexos da cavidade pélvica

As vísceras pélvicas são nervadas pelo *plexo hipogástrico* (Figura 13.2), no qual se distinguem uma porção superior, *plexo hipogástrico superior*, e uma porção inferior, *plexo hipogástrico inferior*, também chamado *plexo pélvico* (Figura 13.2). O plexo hipogástrico superior situa-se diante da promontória, entre as artérias ilíacas direita e esquerda. Continua cranialmente o plexo aórtico-abdominal e corresponde ao chamado *nervus pre-sacral* dos cirurgiões e ginecologistas, o qual, na realidade, é formado por vários feixes nervosos. Para formação dos plexos hipogástricos, contribuem principalmente:

3. Neuroepithelium: galanina, dinorfina, adenosina, deaceto-dopamina, serotonina, GABA, substância P, VIP e ácido nítrico.

- a) Filas nervosas provenientes do plexo aórtico-abdominal, os quais contêm além de fibras viscerais aferentes, fibras simpáticas pós-ganglionares, provenientes, principalmente, do gânglio mesentérico inferior
- b) os nervos esplâncnicos pélvicos, trazendo fibras pré-ganglionares da parte sacral do parassimpático, as quais terminam fazendo sinapse em numerosos gânglios situados nas paredes das vísceras pélvicas
- c) Filas nervosas que se destacam de ganglios lombares e sacrais do tronco somático

Entre as vísceras intervaladas pelo plexo pântico, merecem destaque a bexiga, cuja inervação é de grande importância clínica.

4.0 INERVAÇÃO DA BEXIGA

As fibras viscerais aferentes do brânquio ganham a medula através do sistema subpáucio ou do parassimpático. No primeiro caso, sobem pelos nervos hipogástricos e plexo hipogástrico superior, conduzindo impulsos nervosos que atingem os segmentos torácicos e lombares baixos da medula (T₁₀ L₂). Já as fibras que acompanham o parassimpático seguem pelos nervos esplâncnicos pe-
vicos, terminando na medula sacra através das raízes dorsais dos nervos S₂, S₃ e S₄. Ao chegar à medula, as fibras aferentes viscerais provenientes do brânquio unem-se às vias ascendentes

que terminam no cérebro, conduzindo impulsos que se manifestam sob a forma de plenitude vesical. As fibras aferentes que chegam à região sacral, fazem parte do arco reflexo da micção, cuja parte eferente está a cargo da inervação parassimpática da bexiga. Esta inicia-se nos neurónios pré-ganglionares situados na medula sacral (S2, S3, S4), os quais dão origem a fibras pré-ganglionares que saem da medula pelas raízes ventrais e ganham os nervos sacrais S2, S3 e S4, de onde se destacam os nervos espinais pelos quais. Através destes nervos, as fibras pré-ganglionares dirigem-se aos gânglios parassimpáticos situados no plexo pelvico na parede da bexiga. Daí saem as fibras nos-ganglionares, muito curtas, que innervam a musculatura lisa da parede da bexiga (*músculo detrusor*) e o *músculo esfíncter da bexiga*. Os impulsos parassimpáticos que seguem por este via causam relaxamento do esfíncter e contração do músculo detrusor (fenómenos que permitem o esvaziamento vesical). Segundo a maioria dos autores, o sistema simpático tem pouca ou nenhuma importância na micção. O estímulo para o reflexo da micção é representado pela distensão da parede vesical. Conviém acentuar entretanto, que a micção como acto puramente reflexo, ex ste normalmente apenas na criança até o fim do primeiro ano de vida. Daí em diante aparece a capacidade de impedir a contração do detrusor apesar de a bexiga estar cheia, e a micção torna-se até certo ponto, um acto controlado pela vontade.

Estrutura da Medula Espinhal

1.0 INTRODUÇÃO AO ESTUDO DA ESTRUTURA DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL GLOSSÁRIO

O estudo da estrutura anatômica do sistema nervoso central que será abordado neste capítulo, é uma das partes mais importantes e interessantes da neuroanatomia uma vez que, no sistema nervoso, estrutura e função estão intimamente ligadas. Por outro lado, o conhecimento da estrutura do sistema nervoso central é fundamental para a compreensão dos diversos quadros clínicos que resultam das lesões e processos patológicos que podem acometê-lo. Embora o estudo destes aspectos seja objeto da patologia e da neurologia, o amplo conhecimento da estrutura funcional do sistema nervoso central permite ao aluno identificar a localização anatômica e funcional das estruturas e sistemas que serão detalhados. Antes de iniciarmos o estudo da estrutura da medula, vamos conhecer alguns termos que serão largamente usados nos capítulos seguintes:

- a) **neurônio** – unidade básica estrutural e funcional do sistema nervoso, formado por um corpo celular (soma) e prolongamentos (dendritos e axônio). Os neurônios são células especializadas para a transmissão de impulsos nervosos.
- b) **substância branca** – tecido nervoso formado por neurônios e fibras predominantemente mielínicas.
- c) **substância cinzenta** – massa de substância cinzenta dentro de substância branca, ou grupo de conjunto de neurônios com aproximadamente a mesma forma e mesma função.
- d) **formação reticular** – agregado de neurônios separados por fibras nervosas que não correspondem exatamente às substâncias branca ou

cinzenta e ocupa a parte central do tronco encefálico.

e) **substância cinzenta** – tecido nervoso formado por neurônios e fibras predominantemente mielínicas que se dispõem em uma camada fina na superfície do cérebro e do cerebelo.

f) **trato** – feixe de fibras nervosas com aproximadamente a mesma origem, mesma função e mesmo destino. As fibras podem ser mielínicas ou não mielínicas. Na denominação de um trato, usam-se dois nomes: o primeiro indicando a origem e o segundo a terminação das fibras. Pode, ainda, haver um terceiro nome indicando a posição do trato. Assim, trato corticoespinhal lateral indica um trato cujas fibras se originam no córtex cerebral, terminam na medula espinhal e se localizam no funículo lateral da medula.

g) **fascículo** – usua mente o termo se refere a um trato mais compacto. Entretanto, o emprego do termo fascículo, em vez de trato, para algumas estruturas deve-se mais à tradição do que a uma diferença fundamental existente entre eles.

h) **lemnisco** – o termo significa cordão e é empregado para alguns feixes de fibras sensitivas que levam impulsos nervosos ao tálamo.

i) **comissura** – o termo significa conexão e é usado para a substância branca da medula. Um funículo contém várias comissuras ou fascículos.

j) **decussação** – formação anatómica constituída por fibras nervosas que cruzam mutuamente no plano medular e que têm aproximadamente a mesma direção (figura 14.1). O exemplo mais conhecido é a decussação das pirâmides.

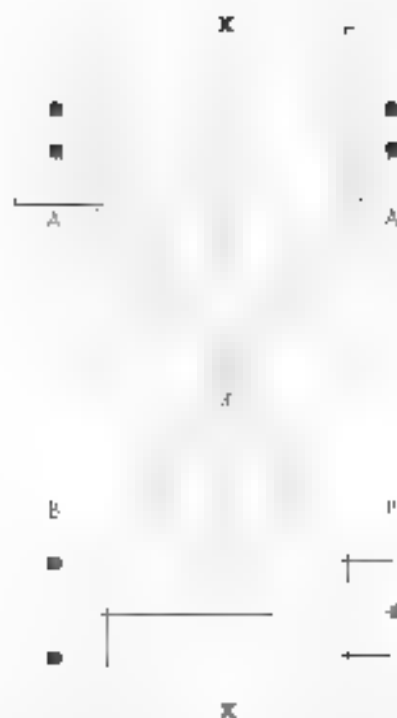


FIGURA 14.1 Diferença entre decussação e comissura. As fibras originadas em A e A' cruzam o plano mediano (XX') formando uma decussação; as originadas em B e B' cruzam este plano formando uma comissura.

- k) **comissura**: formação anatómica constituída por fibras nervosas que cruzam perpendicularmente o plano mediano e que, daí, por conseguinte, cruzam-se distintamente opostas. (Figura 14.1). O exemplo mais conhecido é o corpo caloso;
- l) **fibras de projeção**: fibras de projeção de uma de uma dada área do órgão do sistema nervoso central são fibras que saem fora dos limites desta área ou deste órgão;
- m) **fibras de associação**: fibras de associação de uma determinada área do órgão do sistema nervoso central são fibras que associam pontos mais ou menos distantes desta área ou deste órgão sem, entretanto, abandoná-lo;
- n) **modulação**: mudança na excitabilidade de um neurónio causada por axónios de outros neurónios não relacionados com a função do primeiro. Por exemplo, um axónio pode mudar a excitabilidade de um neurónio motor sem se relacionar diretamente com a motricidade;
- o) **neuroimagem funcional**: técnica que permite estudar o estado funcional de áreas do SNC em indivíduos sem anestesia. Baseia-se no fato de que quando os neurónios são ativados há au-

mento do metabolismo e do fluxo sanguíneo o que é detectado pelo equipamento. Para mais informações veja Capítulo 3.

2.0 ESTRUTURA DA MEDULA ASPECTOS GERAIS

Como já foi visto no Capítulo 4 (Figura 4.2), na superfície da medula existem os sulcos lateral anterior, lateral posterior, intermédio posterior, mediano posterior e a fissura mediana anterior. A substância cinzenta é circundada pela branca, constituída, de cada lado, os funículos anterior, lateral e posterior, este último compreendendo os fascículos gráco e cuneiforme. Entre a fissura mediana anterior e a substância cinzenta localiza-se a *comissura branca*, local de cruzamento de fibras. Na substância cinzenta, notam-se as colunas anterior, lateral e posterior.

Existem diferenças entre os vários níveis da medula no que diz respeito à forma, localização e tamanho destes elementos. Assim, a quantidade de substância branca em relação à cinzenta é muito maior quanto mais alto o nível considerado. No nível das intermíniscências lombares e cervicais, a coluna anterior é mais alargada, a coluna lateral se estende 7 a 2. Estes e outros critérios permitem identificar aproximadamente o nível de uma secção de medula.

3.0 SUBSTÂNCIA CINZENTA DA MEDULA

3.1 DIVISÃO DA SUBSTÂNCIA CINZENTA DA MEDULA

A substância cinzenta da medula tem a forma de burbuleta ou de um H. Existem vários critérios para a divisão desta substância cinzenta. Um deles (Figura 14.2) considera duas linhas que tangenciam os contornos anterior e posterior do ramo horizontal de H, dividindo a substância cinzenta em *coluna anterior*, *coluna posterior* e *substância cinzenta intermédia*. Por sua vez, a substância cinzenta intermédia pode ser dividida em *substância cinzenta intermédia central* e *substância cinzenta intermédia lateral* por duas linhas anteroposteriores, como mostra a Figura 14.2. De acordo com este critério, a coluna lateral faz parte da substância cinzenta intermédia lateral. Na coluna anterior, distinguem-se uma cabeça e uma base, esta em conexão com a substância cinzenta intermédia lateral. Na coluna posterior observa-se, de diante para trás, uma base, um pescoço e um apice. Neste último existe uma área constituída por tecido nervoso transitório, rica em células neurogênicas e pequenos neurónios, a *substância gelatinosa* (Figura 14.3).

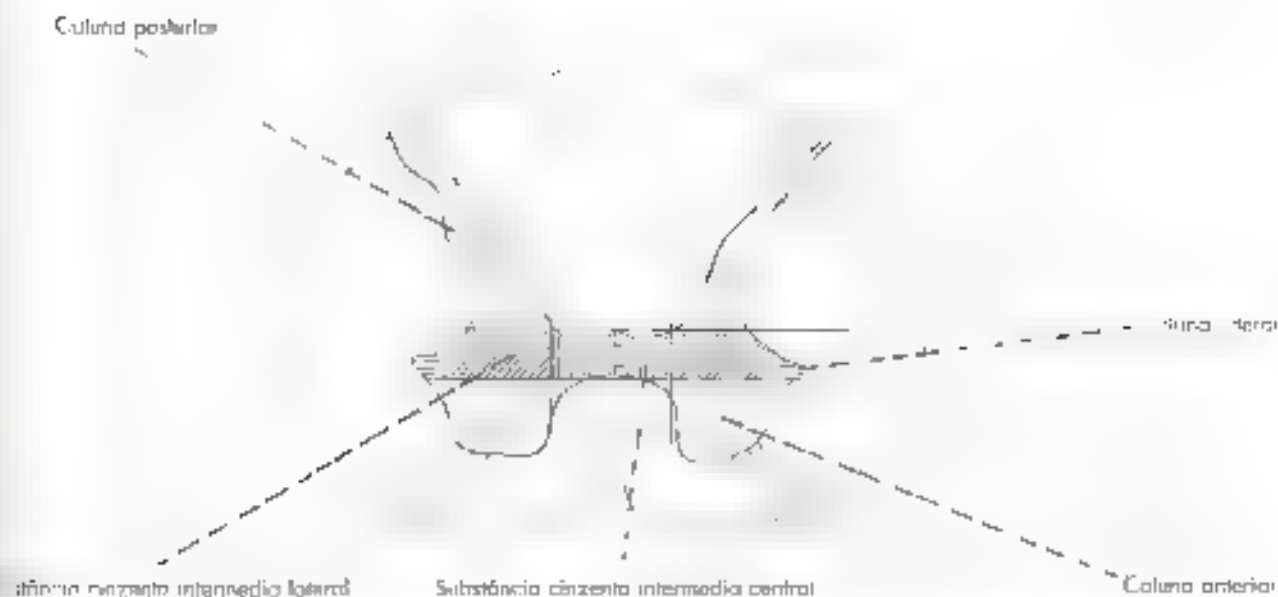


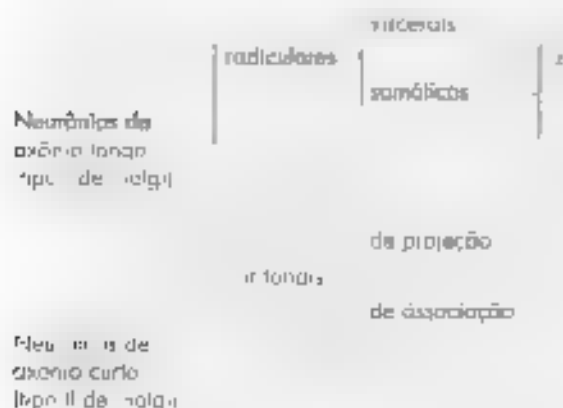
FIGURA 14.2 Divisão da substância cinzenta da medula



FIGURA 14.3 Seção da medula espinhal no nível de C5 mostrando da parte superior as lâminas de Rexed e do lado esquerdo os núcleos medulares

3.2 CLASSIFICAÇÃO DOS NEURÔNIOS MEDULARES

Os elementos mais importantes da substância cinzenta da medula são seus neurônios, que têm sido classificados de várias maneiras. A classificação adotada baseia-se, com algumas modificações, na classificação proposta por Cajal e está esquematizada abaixo:



3.2.1 Neurônios radiculares

Os neurônios radiculares recebem este nome porque seu axônio, muito longo, sai da medula para constituir a raiz ventral.

Neurônios radiculares viscerais são os neurônios pré-ganglionares do sistema nervoso autônomo, cujos corpos localizam-se na substância cinzenta lateral (entre, de T1 a L2, coluna lateral), ou de S2 a S4. Destinam-se à inervação de músculos ísos, cardíacos ou glândulas.

Os neurônios radiculares somáticos destinam-se à inervação de músculos esqueléticos e têm seu corpo localizado na coluna anterior. São também denominados *neurônios motores inferiores*. Costuma-se distinguir, na medula dos mamíferos, dois tipos de neurônios radiculares somáticos: alfa e gama. Os *neurônios alfa* são muito grandes e seu axônio, bastante grosso, destina-se à inervação de fibras musculares que contribuem efetivamente para a contração dos músculos. Estas fibras são extrafusais, ou seja, localizam-se fora

dos fusos neuromusculares. Cada neurônio alfa, juntamente com as fibras musculares que ele inerva, constitui uma *unidade motora*. Os *neurônios gama* são menores e possuem axônios mais finos (fibras eferentes gamma) responsáveis pela inervação motora das fibras intrafusais. O papel dos motoneurônios gama na regulação da sensibilidade dos fusos neuromusculares já foi discutido (veja Capítulo 4, item 2.3.2d). Eles recebem influência de vários centros supraespinhais relacionados com a atividade motora e sabe-se hoje que para a execução de um movimento voluntário eles são ativados simultaneamente com os motoneurônios alfa (coativação alfa-gama). Isso permite que os fusos neuromusculares continuem a enviar informações proprioceptivas ao sistema nervoso central mesmo durante a contração muscular desencadeada pela atividade dos neurônios alfa.

3.2.2 Neurônios cordonais

Neurônios cordonais são aqueles cujos axônios ganham a substância branca da medula, onde tomam direção ascendente ou descendente, passando a constituir as fibras que formam os funículos da medula. O axônio de um neurônio cordonal pode passar ao funículo situado do mesmo lado onde se localiza o seu corpo, ou do lado oposto. No primeiro caso, diz-se que ele é homolateral (ou ipsilateral); no segundo caso, heterolateral (ou contralateral). Os *neurônios cordonais de projeção* possuem um axônio ascendente longo, que tem na fora da medula o cérebro, cerebelo etc.), integrando as *vias ascendentes da medula*. Os *neurônios cordonais de associação* possuem um axônio que, ao passar para a substância branca, se bifurca em um ramo ascendente e outro descendente ambos terminando na substância cinzenta da própria medula. Constituem, pois, um mecanismo de integração de segundas medulares, situadas em níveis diferentes permitindo a realização de *reflexos intersegmentares na medula* (veja Capítulo 1, item 2.4). As fibras nervosas formadas por estes neurônios dispõem-se em torno da substância cinzenta, onde formam as chamadas *fascículos proprios* (Figura 14.4), existentes nos res funículos da medula.

3.2.3 Neurônios de axônio curto (ou internunciais)

Em razão de seu pequeno tamanho, o axônio desses neurônios permanece sempre na substância cinzenta. Seus prolongamentos ramificam-se próximo ao corpo celular e estabelecem conexão entre as fibras eferentes, que penetram pelas raízes dorsais e os neurônios motores, interpondo-se, assim, em vários arcos reflexos medulares. Além disso, muitas fibras que chegam à medula trazendo impulsos do cérebro terminam em

Santiago Ramón y Cajal, neuroanatomista espanhol, que em

1901 ganhou o prêmio Nobel por suas descobertas fundamentais sobre a estrutura do sistema nervoso, em especial a demonstração de que os neurônios são células independentes que se comunicam por conjuntos específicos, mais tarde denominados sinapses. Esta concepção venceu a concepção com o italiano Camillo Golgi, segundo a qual haveria continuidade entre um neurônio e outro.

neurônios intercomunais, que têm, assim, importante papel na fisiologia medular. Um tipo especial de neurônio de axônio curto encontrado na medula é a *célula de Renshaw*, localizada na porção medial da coluna anterior. Os impulsos nervosos provenientes da célula de Renshaw inibem os neurônios motores. Admite-se que os axônios dos neurônios motores, antes de deixar a medula, emitem um ramo colateral recorrente que volta e termina estabelecendo sinapse com uma célula de Renshaw, cujo neurotransmissor é inibitório. Esta, por sua vez, faz sinapse com o próprio neurônio motor que emite o eixo lateral. Assim, os impulsos nervosos que saem pelos neurônios motores são capazes de inibir o próprio neurônio através do ramo recorrente e da célula de Renshaw. Este mecanismo é importante para a fisiologia dos neurônios motores.

3.3 NÚCLEOS E LÂMINAS DA SUBSTÂNCIA CINZENTA DA MEDULA

Os neurônios medulares não se distribuem de maneira uniforme na substância cinzenta, mas agrupam-se em núcleos ora mais ora menos definidos. Estes núcleos são, usualmente, representados em cortes, mas não se pode esquecer que, na realidade, formam colunas lon-

gitudinais dentro das três colunas da medula. Alguns núcleos, entretanto, não se estendem ao longo de toda a medula. A sistematização dos núcleos da medula é complicada e controversa, e o estudo que se segue é extremamente simplificado. Os vários núcleos descritos na coluna anterior podem ser agrupados em dois grupos: medial e lateral, de acordo com sua posição (Figura 14.3). Os núcleos do grupo medial existem em toda a extensão da medula e os neurônios motores aí localizados innervam a musculatura relacionada com o esqueleto axial. Já os núcleos do grupo lateral dão origem a fibras que innervam a musculatura apendicular ou seja, dos membros superior e inferior. Em função disso, estes núcleos aparecem apenas nas regiões das intumescências cervical e lombar, onde se originam respectivamente os plexos braquial e lombossacral. No grupo lateral, os neurônios motores situados mais medialmente innervam a musculatura proximal dos membros, enquanto os situados mais lateralmente innervam a musculatura distal dos membros, ou seja, os músculos intrínsecos e extrínsecos da mão e do pé.

Na coluna posterior, são mais evidentes dois núcleos: o *núcleo torácico* (núcleo dorsal) e a *substância gelatinosa*. O primeiro, evidente apenas na região

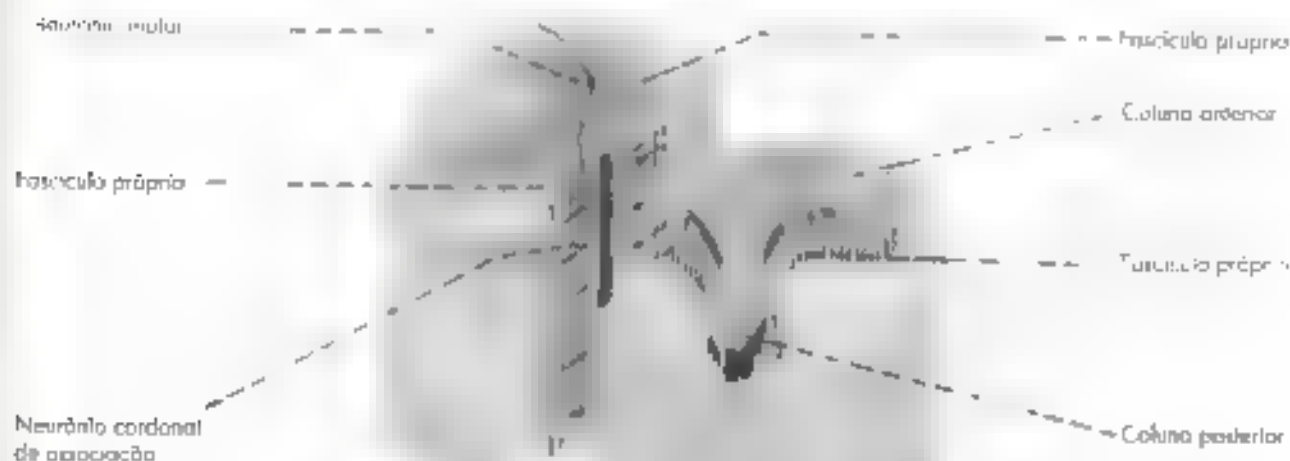


FIGURA 14.4 Esquema da formação dos fascículos próprios da medula

Percebam-se que os neurônios não são os mesmos: as células de Renshaw e as células substantivais já são diferentes desde o nascimento. Assim, a expressão das torções da vida que se observam nas células dos neurônios da vida é diferente quando estas originam-se a partir da inibição das células de Renshaw sobre os neurônios motores.

turação e lesão alta (L2), relaciona-se com a propriocepção inconsciente e contém neurônios condutais de projeção, cujos axônios vão ao cérebro.

A substância gelatinosa, em organização bastante complexa, é lá recebe fibras sensitivas que entram pela raiz dorsal e nela funciona o chamado *portão da dor*, mecanismo que regula a entrada de impulsos dolorosos no sistema nervoso. Para o funcionamento do portão da dor são importantes as fibras que chegam à substância gelatinosa e aos do núcleo espinhal. O portão da dor será estudado no Capítulo 29, item 4.

A substância cinzenta da medula foi objeto de extensivos estudos de citarquia, obra realizada por Rexed, cujos trabalhos mudaram as concepções existentes sobre a distribuição dos neurônios medulares. Esse autor verificou que os neurônios medulares se distribuem em estratos ou lâminas bastante regulares, as *laminae de Rexed*, numeradas de I a X, no sentido dorsoventral (Figura 14.3). As lâminas I a IV constituem uma área receptiva, onde terminam os neurônios das fibras

exteroceptivas que penetram pelas raízes dorsais. As lâminas V e VI recebem informações proprioceptivas. A lâmina X contém os neurônios motores que correspondem aos núcleos da coluna anterior.

4.0 SUBSTÂNCIA BRANCA DA MEDULA

4.1 IDENTIFICAÇÃO DE TRATOS E FASCÍCULOS

As fibras da substância branca da medula agrupam-se em tratos e fascículos que formam verdadeiros canais ou vias, por onde passam os impulsos nervosos que sobem e descem. A formação, função e posição destes feixes de fibras nervosas serão estudadas a seguir. Convém notar, entretanto, que não existem na substância branca septos delimitando os diversos tratos e fascículos, e as fibras da periferia de um trato se dispõem lado a lado com as de outro vizinho. Contudo, há métodos que permitiram aos neuroanatomistas localizar a posição dos principais tratos e fascículos.

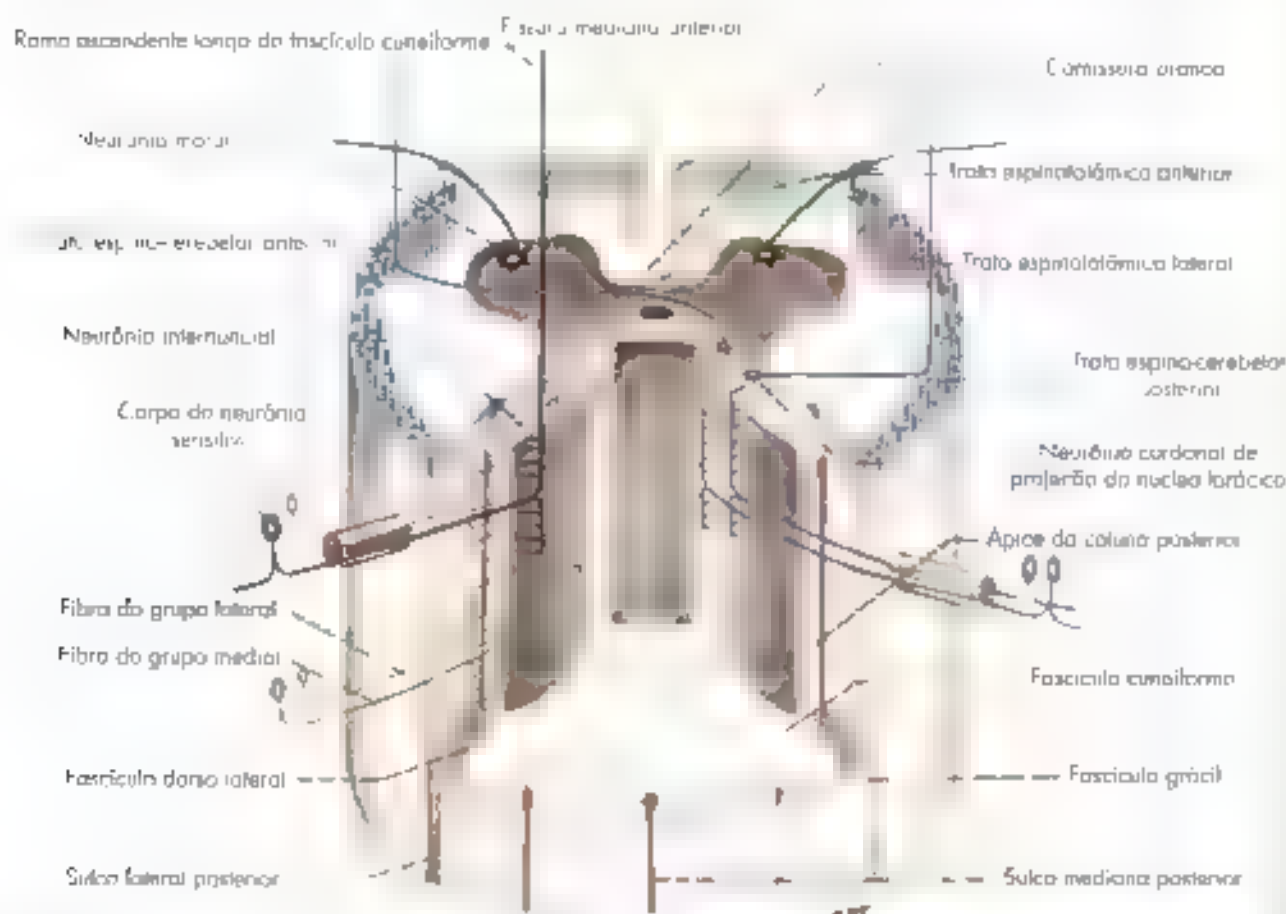


FIGURA 14.3 Penetração das fibras da raiz dorsal e formação das principais vias ascendentes da medula. (esquerda) Rato, em contato com o rato, de que as células do hipotálamo das fibras da raiz dorsal podem percorrer vários segmentos antes de terminarem na substância cinzenta.

O traço importante de lesão baseia-se no fato de que quando seccionamos uma fibra medular, o segmento distal sofre degeneração walleriana. Seccionando-se experimentalmente a medula de animais ou no homem aproveitando-se casos de secção resultantes de acidentes, observam-se áreas de degeneração acima ou abaixo das lesões. Essas correspondem aos diversos tratos e fascículos cujas fibras foram lesadas. Se a área de degeneração se localiza acima do ponto de secção, concluímos que o trato degenerado é ascendente ou seja a porção do neurônio localiza-se em algum ponto abaixo da lesão. Se a área de degeneração localiza-se abaixo concluímos, por raciocínio semelhante, que o trato é descendente. Assim, tratos e fascículos descendentes e ascendentes, que cruzam entre as *vias ascendentes e vias descendentes da medula*. Modernamente foi desenvolvida uma técnica de neuroimagem (tracografia por ressonância magnética) que permite identificar os principais tratos de um indivíduo vivo.

4.2 VIAS DESCENDENTES

As vias descendentes são formadas por fibras que se originam no córtex cerebral ou em várias áreas do tronco céfalo e terminam fazendo sinapse com os neurônios motores. Algumas terminam nos neurônios pré-ganglionares do sistema nervoso autônomo, originando as vias descendentes viscerais. Outras terminam fazendo sinapse com neurônios da coluna posterior e parte posterior medulares que regulam a penetração dos impulsos viscerais no sistema nervoso central. Contudo, o mais importante termina direta ou indiretamente nos neurônios motores somáticos, constituindo as vias motoras descendentes somáticas. Durante muito tempo as vias foram divididas em piramidais e extrapiramidais que pertenciam, respectivamente, aos sistemas piramidal e extrapiramidal. Nessa aceção, esta divisão não é válida, pois não se precisa mais a divisão do sistema em piramidal e extrapiramidal. Modernamente é utilizada a divisão morfofuncional de Kuypers. Este autor seccionou especificamente os funículos da medula anterior do gato. A lesão do funículo anterior resultou na perda dos movimentos finos das extremidades, sem alterar a postura do animal. Já a lesão do funículo posterior resultou em alterações na postura e incapacidade de ajustes posturais. Por exemplo, quando jogamos um gato para o alto, ele se movimenta para cima. No gato com o funículo anterior lesado, isto não acontece. Embora o animal não perca a capacidade de movimentos amplos e rápidos finos (com base nesta observação, foi proposta, e é hoje mais usada, inclusive no homem, a classificação das vias descendentes em dois sistemas, lateral e medial (= anteroposterior).

4.2.1 Sistema lateral

O sistema lateral da medula compreende dois tratos: o *trato corticoespinhal* que se origina no córtex e *rubroespinhal* que se origina no núcleo rubro do mesencefalo. Ambos conduzem impulsos nervosos aos neurônios da coluna anterior da medula relacionando-se com estes neurônios e relacionando-os através de neurônios intermédios. No nível da *descensão das pirâmides na bulba*, os tratos corticoespinhais se cruzam, o que significa que o córtex de um hemisfério cerebral, quando os neurônios motores situados na medula do lado oposto, visando a realização de movimentos voluntários. Assim, a musculatura voluntária é cruzada sendo este um dos fatos mais importantes da neuroanatomia. É fácil entender assim, que uma lesão do trato corticoespinhal, acima da decussação das pirâmides causa paralisia da metade oposta do corpo. Um pequeno número de fibras, no entanto, não se cruzam na decussação das pirâmides e continuam em posição anterior constituindo o *trato corticoespinhal anterior* localizado no funículo anterior da medula (Figura 14.6) e faz parte do sistema medial. O *trato corticoespinhal lateral* localiza-se no funículo lateral da medula (Figura 14.6) atinge até a medula sacral e como suas fibras vão pouco a pouco terminando na substância cinzenta, quanto mais baixo, menor o número delas. O *trato rubroespinhal* hemi desenvolve-se na maioria dos animais, ga-se aos neurônios motores situados lateralmente na coluna anterior, os quais, como vimos, controlam os músculos responsáveis pela movimentação da parte distal dos membros, músculos intrínsecos e extrínsecos da mão e do pé. Nesse sentido, ele se assemelha ao trato corticoespinhal lateral, que também controla esses músculos. Em alguns, durante a evolução, houve redução do trato corticoespinhal e da quantidade do trato rubroespinhal, que, no homem, ficou reduzido a um número não tão pequeno de fibras.

4.2.2 Sistema medial

São os seguintes os tratos do sistema medial da medula: *trato corticoespinhal anterior*, *tetoespinhal*, *vestibuloespinhal* e as *reticuloespinhais pontina e bulbar*. Os nomes referem-se aos locais onde eles se originam e que são respectivamente o córtex cerebral, teto mesencefálico (colúmba superior) os núcleos vestibulares, situados na área vestibular do IV ventrículo, e a formação reticular, estrutura que ocupa a parte central do tronco encefálico, sendo que as fibras que vão à medula se originam da formação reticular da ponte e da bulba. Todos esses tra-

1 Na realidade são dois os tratos vestibuloespinhais, medial e lateral.

as terminais da raiz dorsal e dos neurônios terminais e através dos quais eles se ligam aos neurônios motores e ligados na parte medial da coluna anterior e desde então, com relação à musculatura axial, ou seja, do tronco e pescoço, assim, excita a musculatura proximal dos membros. Os tratos vestibuloespinais e reticuloespinhais são importantes para manutenção do equilíbrio e da postura básica, sendo que estes últimos controlam também a musculatura voluntária da musculatura axial e proximal. O trato reticuloespinal por isso promove a contração da musculatura extensora (anti gravitacional) do membro inferior necessária para a manutenção da postura ereta, resistindo à ação da gravidade. Isso da estabilidade ao corpo para fazer movimentos com os membros superiores. Já o trato reticuloespinal ou bulbar em efeito oposto, ou seja, promove o relaxamento da musculatura extensora do membro inferior. O trato tecto-espinhal tem funções mais limitadas relacionadas a reflexos em que a movimentação decorre de estímulos visuais. O trato corticoespinal anterior nasce antes de terminar cruzando o plano mediano e termina em neurônios motores situados do lado oposto aquele no qual entrou na medula. O trato corticoespinal anterior é muito menor que o lateral, sendo menos importante do ponto de vista clínico. Suas fibras não penetram na coluna anterior e se terminam, mais ou menos, no nível da metade da medula torácica. A Tabela 4.1 resume o que foi visto sobre as vias motoras descendentes somáticas dos sistemas lateral e medial.

4.3 VIAS ASCENDENTES

As fibras que formam as vias ascendentes da medula relacionam-se direta ou indiretamente com as fibras que penetram pela raiz dorsal do nervo espinal, trazendo impulsos aferentes de várias partes do corpo. Os componentes funcionais dessas fibras já foram estudados no Capítulo 4 (Item 2.4), a propósito do neurônio espinal. Cabe aqui o estudo fisiológico de como estas fibras penetram na medula.

4.3.1 Destino das fibras da raiz dorsal

Cada filamento radicular da raiz dorsal, ao ganhar o sulco lateral posterior, divide-se em dois grupos de fibras: um grupo lateral e outro medial. **Figura 14.5:** as fibras do grupo lateral são mais finas e dirigem-se ao ápice da coluna posterior, enquanto as fibras do grupo medial dirigem-se à face medial da coluna posterior. Antes de penetrar na coluna posterior, cada uma dessas fibras se bifurca, dando um ramo ascendente e outro descendente sempre mais curto, além de grande número de ramos colaterais mais finos. Entre esses ramos terminam na coluna posterior da medula, exceto um grande convergente de fibras do grupo medial, cujos ramos ascendentes, muito longos, terminam no bulbo. Estes ramos constituem as fibras dos *fascículos gracil e cuneiforme*, que ocupam os funículos posteriores da medula e terminam fazendo sinapse nos *núcleos gracil e cuneiforme*, situados, respectivamente, nos tubérculos do núcleo gracil e do núcleo cuneiforme do bulbo.

TABELA 14.1 Características das vias motoras descendentes somáticas da medula

Trato	Origem	Função
Trato descendente lateral	Córtex motor	Motricidade voluntária da musculatura distal
Fibras ventrais	Núcleo ventral mesencefálico	Motricidade voluntária da musculatura distal
Trato descendente posterior	Córtex motor	Motricidade voluntária axial e proximal dos membros superiores
Trato espinal	Óculo e ouvido interno	Orientação sensorial motora da cabeça
Trato descendente posterior	Formação reticular pontilular	Ajustes posturais ativando a musculatura extensora do membro superior Motricidade voluntária da musculatura axial e proximal
Reticuloespinal bulbar	Formação reticular bulbar	Ajustes posturais relaxando a musculatura extensora do membro inferior Motricidade voluntária da musculatura axial e proximal
Vestibuloespinal lateral	Núcleo vestibular lateral	Ajustes posturais para manutenção da equilíbrio
Vestibuloespinal medial	Núcleo vestibular medial	Ajustes posturais da cabeça e tronco

A seguir são relacionadas as diversas possibilidades de sinapse que podem fazer as fibras e os colaterais da raiz dorsal ou penetrar na substância cinzenta da medula (Figura 14.5). Convém acrescentar que os impulsos nervosos que chegam por uma única fibra podem seguir mais de um dos caminhos abaixo relacionados:

- a) *sinapse com neurônios motores na coluna anterior* para a realização de arcos reflexos monossinápticos (arco reflexo simples), sendo mais conhecidos os reflexos de esturmentação ou mioelétricos, dos quais o reflexo patelar é um exemplo (Figura 14.1).
- b) *sinapse com os neurônios intermédiais* para a realização de arcos reflexos polissinápticos que envolvem pelo menos um neurônio intermédio, cujo axônio se liga ao neurônio motor. Um exemplo é o reflexo de flexão ou de retirada do qual um estímulo doloroso causa a retirada reflexa da parte afetada. Os reflexos polissinápticos podem ser muito complexos, envolvendo grande número de neurônios intermédiais.
- c) *sinapse com os neurônios cordonais de associação* para a realização de arcos reflexos intersegmentares, dos quais um exemplo é o reflexo de caçar (veja Capítulo 14, item 2).
- d) *sinapse com os neurônios pre-ganglionares* para a realização de arcos reflexos viscerais.

e) *sinapse com neurônios cordonais de projeção* cujos axônios vão constituir as vias ascendentes da medula, através das quais os impulsos que entram pela raiz dorsal são levados ao cérebro.

Do que já foi exposto no item anterior, conclui-se que as fibras que formam as vias ascendentes da medula são ramos ascendentes de fibras da raiz dorsal (fascículos grácil e cuneiforme) ou axônios de neurônios cordonais de projeção situados na coluna posterior. Em qualquer destes casos, as fibras ascendentes reúnem-se em tratos e fascículos com características e funções próprias, que serão estudadas a seguir analisando-se separadamente os fascículos posterior, anterior e lateral.

4.3.2 Sistematização das vias ascendentes da medula

4.3.2.1 Vias ascendentes do funículo posterior

No funículo posterior existem dois fascículos, *gracilis* (situado medialmente) e *cuneiforme* (situado lateralmente), separados pelo *septo intermédio posterior* (Figura 14.6). Como já foi visto, estes fascículos são formados pelos ramos ascendentes longos das fibras do grupo mediano da raiz dorsal, que sobem no funículo para terminar no bulbo (Figura 14.5). Na realidade, estas fibras nada mais são que os prolongamentos centrais dos neurônios sensitivos situados nos gânglios espinais.

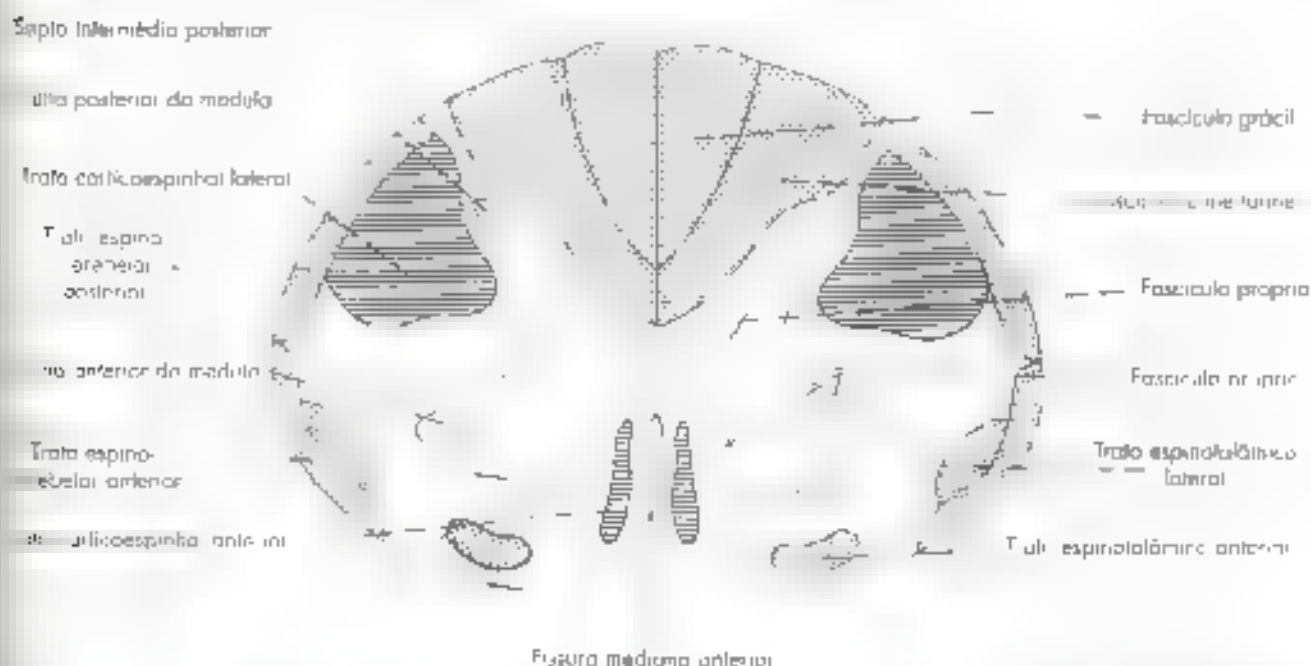


FIGURA 14.6 Posição aproximada dos principais tratos e fascículos da medula. Tratos descendentes em pirilheira; tratos ascendentes em linhas horizontais.

O *fascículo gracioso* origina-se no tronco caudal da medula e é formado por fibras que penetram na medula pelas raízes dorsais, sacrais, lombares e torácicas baixas, tendo origem no núcleo gracioso no tubérculo de nucleus gracioso da bulbo (Figura 5.2). Conduz portanto, impulsos provenientes dos membros inferiores e da metade inferior do tronco e pode ser identificado em toda a extensão da medula.

O *fascículo cuneiforme* evidencia apenas a partir da medula torácica a tal, é formado por fibras que penetram pelas raízes cervicais e torácicas superiores, terminando no núcleo cuneiforme situado no tubérculo do núcleo cuneiforme do bulbo (Figura 5.3). Conduz portanto, impulsos originados nos membros superiores e da metade superior do tronco. Do ponto de vista funcional, não há a diferença entre os fascículos gracioso e cuneiforme sendo assim o funículo posterior da medula é constituída por uma homogenea, conduzindo impulsos nervosos de maneira comum.

- a) *propriocepção consciente ou sentido de posição e de movimento (kinestesia)*, permite sem o auxílio da visão, avaliar uma parte do corpo ou perceber o seu movimento. A perda da propriocepção consciente, que ocorre, por exemplo, após lesão do funículo posterior, faz com que o indivíduo seja incapaz de localizar, sem ver, a posição de seu braço ou de sua perna. Ele será também incapaz de dizer se o neurologista flexionou ou estendeu o seu braço ou o seu pé. *Interocepção ou epistesia*, permite localizar e descrever as características táteis de um objeto. Testa-se tocando a pele simultaneamente com as duas pontas de um compasso e verificando-se a maior distância dos dois pontos tocados, que é percebida como se fosse um ponto só (discriminação de dois pontos).
- b) *sensibilidade vibratoria* - percepção de estímulos mecânicos repetitivos. Testa-se tocando a pele de encostar a uma superfície ossea com um diapasão, quando o indivíduo deverá dizer se o diapasão está vibrando ou não. A perda da sensibilidade vibratoria é um dos sinais precoces da lesão do funículo posterior.
- c) *estereognosia* - capacidade de perceber, com as mãos, a forma e o tamanho de um objeto. A estereognosia depende de receptores tanto para tato como para propriocepção.

4.3.2.2 Vias ascendentes do funículo anterior

No funículo anterior, encontra-se o *trato espinotomior anterior* formado por axônios de neurônios condutores de projeção situados na coluna posterior

Estes axônios cruzam o plano mediano e entram no corno para formar o *trato espinotomior anterior* (Figura 14.5). Essas fibras nervosas no tálamo e levam impulsos de pressão e *estímulo propriocetiva*. Esse tipo de rato, ao contrário daquele que segue pelo funículo posterior e proprioceptivo e permite apenas a localização da fonte do estímulo tátil. A sensibilidade tem, pois, duas vias na medula, uma direta para o posterior e outra cruzada no funículo. Por isso, dificilmente se perde toda a sensibilidade nas lesões medulares, exceto, é óbvia, naquelas que há a interrupção do órgão.

4.3.2.3 Vias ascendentes do funículo lateral

O *trato espinotomior lateral* acumula e de projeção, situados na coluna posterior em níveis que cruzam o plano mediano na comissura ganham o funículo lateral, onde se filiam e entram no corno para formar o *trato espinotomior lateral* (Figura 14.5), essas fibras terminam no tálamo. O trato espinotomior lateral aumenta à medida que ele sobe na pele consumindo a adição de novas fibras. O trato espinotomior lateral conduz impulsos de temperatura. Tendo em vista a grande significação que o dor mediana, pode-se entender que o trato espinotomior lateral é de grande importância para o diagnóstico nos casos de dor decorrente principalmente de lesões na se o tratamento cirúrgico por seccionar o trato espinotomior lateral (técnica denominada de *tomia* (Capítulo 19 item 3.7). O trato espinotomior lateral constitui a principal via através da qual impulsos de temperatura e dor chegam ao cérebro. Dele seguem também as fibras espinoreticulares, também conduzem impulsos dolorosos. Essas fibras fazem sinapse na chamada formação reticular do encefálico, onde se originam as fibras reticulospinais, constituindo-se assim a via espinoreticulospinal. Essa via conduz impulsos relacionados com dor aguda e difusa, dor em queimadura e a via espinotomior se relaciona com as dores e bem localizadas da superfície corporal.

O *trato espinocerebelar posterior* neurônios condutores de projeção, situados no núcleo torácico da posterior, emitem axônios que ganham o funículo lateral do mesmo lado, fluindo-se cranialmente para formar o *trato espinocerebelar posterior* (Figura 14.6). Fibras deste trato penetram no cerebelo pelo pedúnculo cerebelar inferior (Figura 11.7), levando impulsos proprioceptivos inconscientes originados em fusos musculares e órgãos deotendinosos.

O *trato espinocerebelar anterior* neurônios condutores de projeção, situados na coluna posterior

dele. A fibra que penetra no cérebro, formando o pedúnculo cerebral anterior, desce para formar o trato corticocerebelar anterior (Figura 14.5). As fibras deste pedúnculo penetram no cérebro, principalmente pelo pedúnculo cerebral superior (Figura 21.7). Admite-se que as fibras cruzadas na medula tornam a se cruzar no tronco cerebral, de tal modo que o impulso nervoso tem o hemisfério cerebral situado do mesmo lado em seu destino. Assim, a fibra que desce do lado esquerdo do cérebro para o lado direito do corpo desce pelo lado esquerdo da medula, cruzando-se para o lado direito do tronco cerebral e do cérebro. A fibra que desce do lado direito do cérebro para o lado esquerdo do corpo desce pelo lado direito da medula, cruzando-se para o lado esquerdo do tronco cerebral e do cérebro. A fibra que desce do lado direito do cérebro para o lado direito do corpo desce pelo lado direito da medula, cruzando-se para o lado direito do tronco cerebral e do cérebro. A fibra que desce do lado esquerdo do cérebro para o lado esquerdo do corpo desce pelo lado esquerdo da medula, cruzando-se para o lado esquerdo do tronco cerebral e do cérebro.

Uma vez que a fibra que desce do lado esquerdo do cérebro para o lado direito do corpo desce pelo lado esquerdo da medula, cruzando-se para o lado direito do tronco cerebral e do cérebro.

Na Tabela 14.2 estão sintetizados os dados mais importantes sobre os principais tratos e fascículos ascendentes da medula, cuja posição é mostrada na Figura 14.6, juntamente com os tratos corticospinais e o fascículo próprio da medula.

5.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCÉLICAS

As fibras que desce do lado esquerdo do cérebro para o lado direito do corpo desce pelo lado esquerdo da medula, cruzando-se para o lado direito do tronco cerebral e do cérebro. A fibra que desce do lado direito do cérebro para o lado esquerdo do corpo desce pelo lado direito da medula, cruzando-se para o lado esquerdo do tronco cerebral e do cérebro. A fibra que desce do lado direito do cérebro para o lado direito do corpo desce pelo lado direito da medula, cruzando-se para o lado direito do tronco cerebral e do cérebro. A fibra que desce do lado esquerdo do cérebro para o lado esquerdo do corpo desce pelo lado esquerdo da medula, cruzando-se para o lado esquerdo do tronco cerebral e do cérebro.

TABELA 14.2 Características dos principais tratos e fascículos ascendentes da medula

Trato ou fascículo	Origem	Tratamento medular	Localização	Destino	Função
Trato espinhal	gânglio espinhal	direto	funículo posterior	medula grácil e cuneiforme (bulbo)	tato epicrítico
Trato espinhal	coluna posterior	cruzado	funículo anterior	tálamo	tato protopático e pressão
Trato espinhal	coluna posterior	cruzado	funículo lateral	tálamo	temperatura e dor
Trato espinhal	coluna posterior e substância cinzenta intermediária	cruzado	funículo lateral	cérebro	propriocepção, consciência, detecção dos níveis de atividade da motoneurônio
Trato espinhal	coluna posterior (núcleo latáxico)	direto	funículo lateral	cérebro	propriocepção, consciência

Estrutura do Bulbo

discutiremos neste capítulo o estado da estrutura do tronco encefálico influenciado por alterações posturais e visuais do *bulbo*. Antes disso, faremos algumas considerações sobre a estrutura do tronco encefálico e suas diferenças da medula.

1.0 CONSIDERAÇÕES SOBRE A ESTRUTURA DO TRONCO ENCEFÁLICO

Existem muitas diferenças entre a estrutura da medula e a do tronco encefálico, embora ambos pertençam ao sistema nervoso segmentar. Uma delas é a fragmentação longitudinal e transversal da substância cinzenta no tronco encefálico, formando-se assim os núcleos dos nervos craniais. Há também núcleos correspondentes, porém de diferentes áreas de substância cinzenta da medula e constituem a chamada *substância cinzenta longitudinal da medula*. Por outro lado, existem muitos núcleos no tronco encefálico que não têm correspondência com nenhuma área da substância cinzenta da medula. Constituem a *substância cinzenta própria do tronco encefálico*. A fragmentação das células cinzentas no nível do tronco encefálico se deve, em parte, ao aparecimento de grande número de fibras de direção transversal, pouco frequentes na medula.

Outra diferença entre a estrutura da medula e a do tronco encefálico é a presença, ao nível deste, de uma rede de fibras e corpos de neurônios, a *formação reticular* que preenche o espaço situado entre os núcleos dos nervos craniais. A formação reticular tem uma estrutura intermediária entre a substância branca e cinzenta. Mas é ainda assim, composta de corpos neuronais axônios e neurôglio.

Embora estejamos acostumados a pensar que o comportamento humano depende do comportamento do prosaetor humano, os comportamentos humanos complexos, como a mentação em um recém-nascido, são respostas motoras estereotipadas programadas no tronco encefálico. Pode ser extremamente difícil avaliar educadamente um recém-nascido normal de um com lesões prosencefálicas extensas, como no caso de hidrocefalia. Um bebê hidrocefálico chora, sorri, suga, move seus olhos, toca e mantém ativamente seus olhos abertos que o tronco encefálico organiza toda a gama de comportamentos de um recém-nascido normal.

2.0 ESTRUTURA DO BULBO

A organização interna das porções caudais do bulbo e basilar se parece com a da medula. Entretanto, à medida que se examinam seções mais altas de bulbo, notam-se as diferenças cada vez maiores, até que, ao nível da torça, já não existe aparentemente qualquer semelhança. Essas modificações da estrutura do bulbo em direção à da medula são devidas principalmente às seguintes razões:

1. *Aparição de novos núcleos no tronco do bulbo* sem correspondentes na medula, como os núcleos gracil, cuneiforme e o núcleo abducentor.

2. *Decussação das pirâmides ou decussação motora* (Figura 15.1) — as fibras do trato corticospinal percorrem as pirâmides bulbares e a maioria delas decussa, ou seja, muda de direção, cruzando o plano mediano *decussação das pirâmides*, para continuar como trato

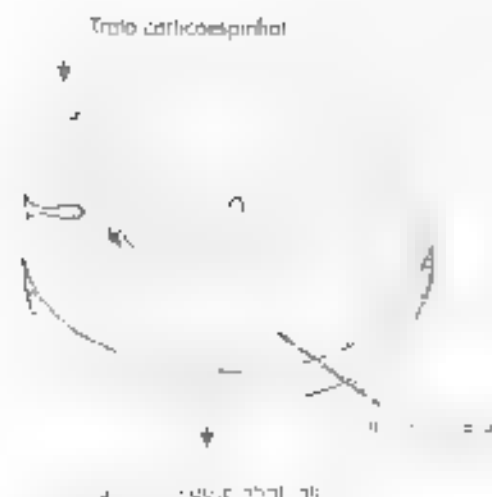


FIGURA 15.1 Esquema do trajeto de uma fibra na decussação dos pirâmides.

corta espinhal lateral. Nesse trajeto, as fibras atravessam a substância cinzenta, o corno dorsal, o assoalho para separar a cabeça da base do corno anterior. A **Figura 15.1** mostra esquematicamente como isso se faz representando-se o trajeto de uma só fibra.

Decussação dos terminais na decussação ventral (Figura 15.2) – conforme exposto no capítulo anterior, as fibras dos fascículos gracil e cuneiforme da medula terminal fazendo sinapse em neurônios dos núcleos gracil e cuneiforme que aparecem no funículo posterior à sua ulveis mais baixas do bulbo, as fibras que se originam nesses núcleos são denominadas *fibras arqueadas internas*. Estas mergulham ventralmente, passam através da coluna posterior contribuindo para fragmentá-la, cruzam o plano mediano (*decussação ventral*) e infletem-se cranialmente para constituir de cada lado o *terminus medialis*. A **Figura 15.2** mostra, esquematicamente esse trajeto representando-se uma só fibra. É fácil, pois, entender que cada funículo medialis conduz ao tálamo os impulsos nervosos que subiram nos fascículos gracil e cuneiforme da medula do touro apino. Estes impulsos relacionam-se, pois, com a propriocepção consciente, tátil-epicritico e sensibilidade de vibração.

abertura do IV ventrículo – em níveis progressivamente mais altos do bulbo, o número de fibras dos fascículos gracil e cuneiforme vai pouco a pouco diminuindo, à medida que elas terminam nos respectivos núcleos. Desse



FIGURA 15.2 Esquema do trajeto de uma fibra na decussação dos terminais.

modo desaparecem os dois fascículos, bem como os correspondentes núcleos gracil e cuneiforme. Não havendo mais nenhuma espinha no funículo posterior, abre-se o canal lateral formando o IV ventrículo, cujo assoalho é constituído principalmente de substância branca homóloga à medula, ou seja, núcleos de nervos cranianos.

3.0 SUBSTÂNCIA CINZENTA DO BULBO

3.1 SUBSTÂNCIA CINZENTA HOMÓLOGA À DA MEDULA (NÚCLEOS DE NERVOS CRANIANOS)

Os núcleos dos nervos cranianos serão estudados em conjunto no Capítulo 8. Limitar-nos-emos, agora, a dar as principais características daqueles situados no bulbo.

a) **núcleo umbilical** (**Figura 15.3**) – núcleo motor para a musculatura estriada, de origem branquiomérica. Deste saem as fibras eferentes viscerais especiais do IX, X e XI pares cranianos, destinados à musculatura da faringe e da laringe. Situa-se predominantemente no interior do bulbo.

núcleo do hipoglossal (**Figura 15.3**) – núcleo motor onde se originam as fibras eferentes somáticas para a musculatura da língua. Situa-se no trigono do hipoglossal, no assoalho do IV ventrículo, e suas fibras dirigem-se ventralmente para emergir no sulco lateral anterior do bulbo, entre a pirâmide e a base (**Figura 15.3**).

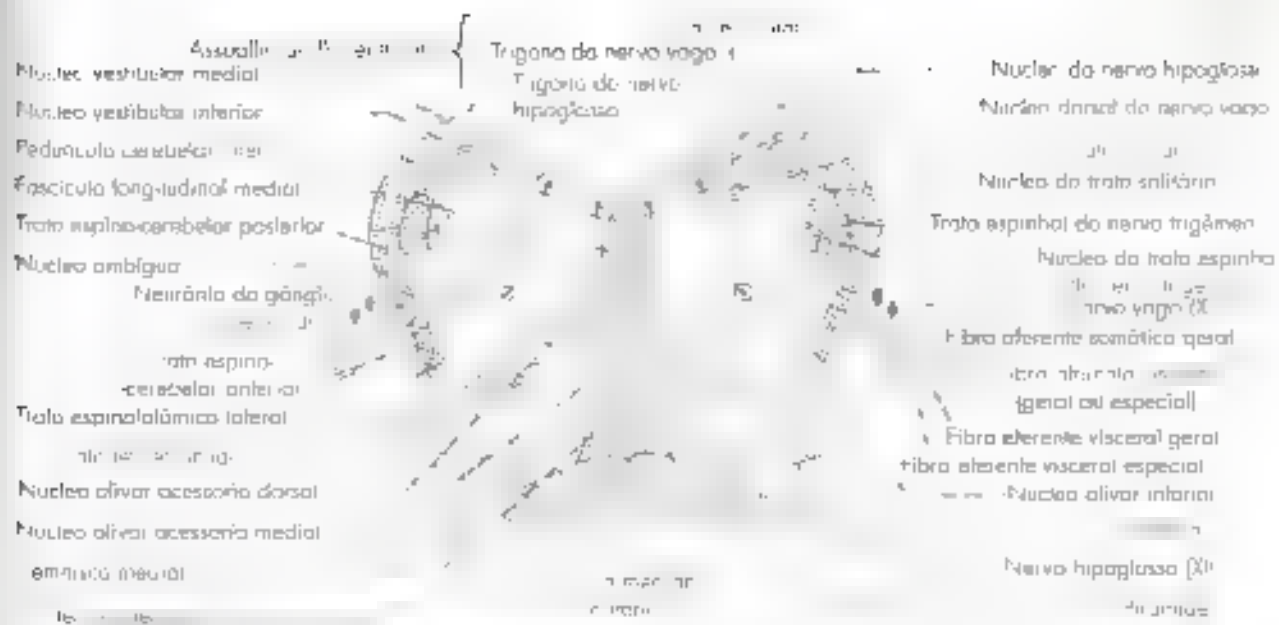


FIGURA 15.3 Nucleos dos nervos cranianos I a XII. Os núcleos dos nervos I a VI estão localizados no assoalho do IV ventrículo. Os núcleos dos nervos VII a XII estão localizados no assoalho do V ventrículo.

núcleo dorsal da vírgula (Figura 15.3) – núcleo motor pertencente ao parassimpático. Nele estão situados os neurônios pré-ganglionares cujas axônias saem pelo nervo vago. Corresponde à coluna lateral da medula. Situa-se no trígono do vago, no assoalho do V ventrículo.

d) **núcleos vestibulares (Figuras 15.3 e 15.4)** – são núcleos sensitivos que recebem as fibras que penetram pela porção vestibular do VI par. Localizam-se na área vestibular do assoalho do IV ventrículo (Figuras 15.3), atingindo o hipocampo os núcleos vestibulares *inferior* e *medial* (Figura 15.3).

e) **núcleo do trato solitário (Figura 15.3)** – é um núcleo sensitivo que recebe fibras aferentes viscerais gerais e especiais que entram pelo VII, IX e X pares cranianos. Antes de penetrarem no núcleo, as fibras têm trajeto descendente no *trato solitário*, que é quase inteiramente circundado pelo núcleo. As fibras aferentes viscerais especiais que penetram no núcleo do trato solitário estão relacionadas com a gustação.

f) **núcleo do trato espinhal do nervo trigêmeo (Figuras 15.3 e 15.4)** – neste núcleo chegam fibras aferentes somáticas gerais, trazendo a sensibilidade de quase toda a cabeça pelos nervos V (Figura 15.4), VII, IX e X. Contudo, as fibras que chegam pelos nervos VII, IX e X trazem apenas

a sensibilidade geral do pavilhão e conduta auditiva externa. Corresponde à substância gelatinosa da medula, com a qual continua.

g) **núcleo salivatório inferior** – origina fibras pré-ganglionares que emitem pelo nervo glossofaríngeo para inervação da mucosa bucal (Fig. 15.3).

Para facilitar a memorização dos nomes e funções dos núcleos de nervos cranianos do bulbo, um bom exercício é tentar deduzir o nome de cada um dos núcleos que entram em ação nas várias etapas do ato de tomar sorvete. E, realmente, põe-se a língua para fora para lambear o sorvete. Núcleo envolvido: **núcleo do hipoglossal**. A seguir é necessário verificar se o sorvete está mesmo frio ou se já se está realmente comendo o sorvete. Núcleo envolvido: **núcleo do trato espinhal do trigêmeo**. Fato esse, é conveniente verificar o gosto do sorvete. Núcleo envolvido: **núcleo do trato solitário**. Nessa etapa, a língua deve estar com a “boca cheia de língua”. Núcleo envolvido: **núcleo salivatório inferior** (no caso do bulbo somente o inferior). Nessa fase já há condições para se engolir o sorvete. Núcleo envolvido: **núcleo ambíguo**. Finalmente o sorvete chega ao estômago e sofre a ação do suco gástrico. Núcleo envolvido: **núcleo dorsal da vírgula**. E como o indivíduo sempre mantém o equilíbrio, e assim envolvido também os **núcleos vestibulares inferior e medial**.

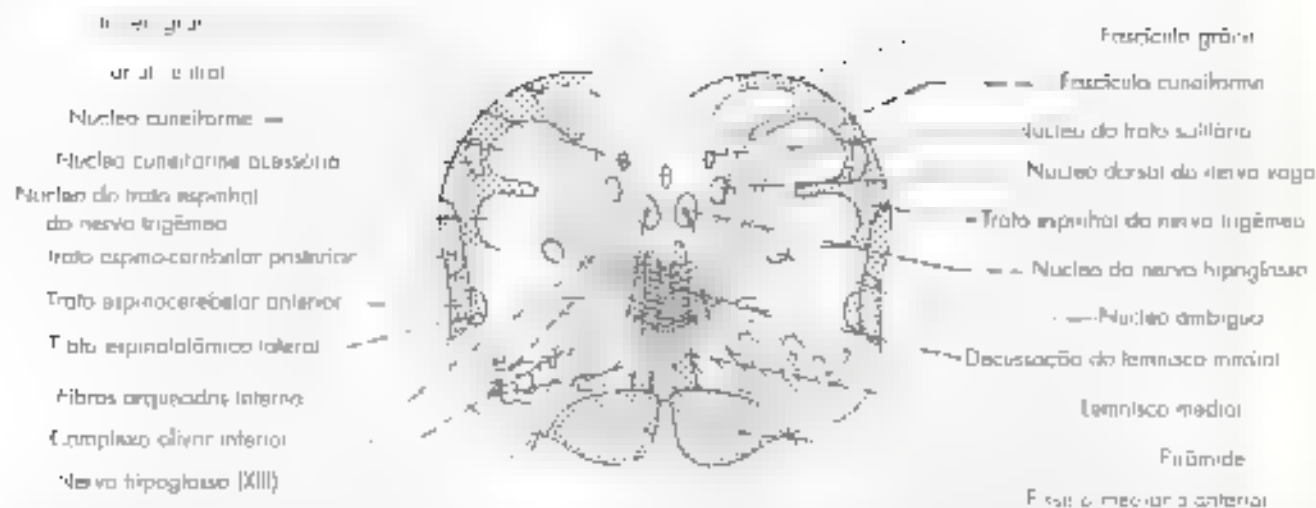


FIGURA 15.4 Corte transversal esquematizado do bulbo medular no nível da decussação do lemnisco medial.

3.2 SUBSTÂNCIA CINZENTA PRÓPRIA DO BULBO

- a) **nucleus gracil e cuneiforme** (Figura 15.4) já foram estudados no item 3.1. Dão origem a fibras arqueadas internas que cruzam o plano mediano para formar o lemnisco medial (Figuras 15.3 e 15.4).
 - b) **nucleo olivar inferior** (Figura 15.3) é uma grande massa de substância cinzenta que corresponde à formação macroscópica já descrita como oliva. Aparece, em corte, como uma saliência de substância cinzenta bastante proeminente e encurvada sobre si mesma, com uma abertura prona na direção medialmente. O núcleo olivar inferior recebe fibras do córtex cerebral, da medula e do núcleo rubro; este último situado no mesencéfalo. Liga-se ao cerebelo através das **fibras olivocerebelares** que cruzam o plano mediano, penetram no cerebelo pelo pedúnculo cerebelar inferior (Figura 15.5), distribuindo-se a todo o córtex desse órgão. Sabe-se hoje que as conexões olivocerebelares estão envolvidas na aprendizagem motora, fenômeno que nos permite
 - c) **nucleus olivares accessorius medialis e dorsalis** (Figura 15.3) estes núcleos têm, basicamente a mesma estrutura, conexão e função do núcleo olivar inferior. Constituído com ele o **complexo olivar inferior**.
1. Também pertence à substância cinzenta própria do bulbo o **núcleo cuneiforme acessório**, situado lateralmente à porção cranial do núcleo cuneiforme (Figura 15.4). Esse núcleo ligase ao cerebelo pelo nervo olivocerebelar que, numa parte de seu trajeto, constitui as fibras arqueadas externas dorsais (Figura 15.5).

realizar determinada tarefa com eficiência e eficiência cada vez maiores quando ela se repete várias vezes.

- e) **nucleus olivares accessorius medialis e dorsalis** (Figura 15.3) estes núcleos têm, basicamente a mesma estrutura, conexão e função do núcleo olivar inferior. Constituído com ele o **complexo olivar inferior**.

4.0 SUBSTÂNCIA BRANCA DO BULBO

4.1 FIBRAS TRANSVERSAIS

As fibras transversais do bulbo são também denominadas **fibras arqueadas** e podem ser divididas em:

- a) **fibras arqueadas internas** formam dois grupos principais, de significação completamente diferente: algumas são constituídas pelas axônios dos neurônios dos núcleos gracil e cuneiforme no trajeto entre estes núcleos e o lemnisco medial (Figura 15.2); outras são constituídas pelas fibras olivocerebelares que do complexo olivar inferior, cruzam o plano mediano, penetrando no cerebelo do lado oposto, pelo pedúnculo cerebelar inferior (Figura 15.5).
- b) **fibras arqueadas externas** (Figura 15.5) originam-se do núcleo cuneiforme acessório, têm trajeto próximo à superfície de bulbo e penetram no cerebelo pelo pedúnculo cerebelar inferior.

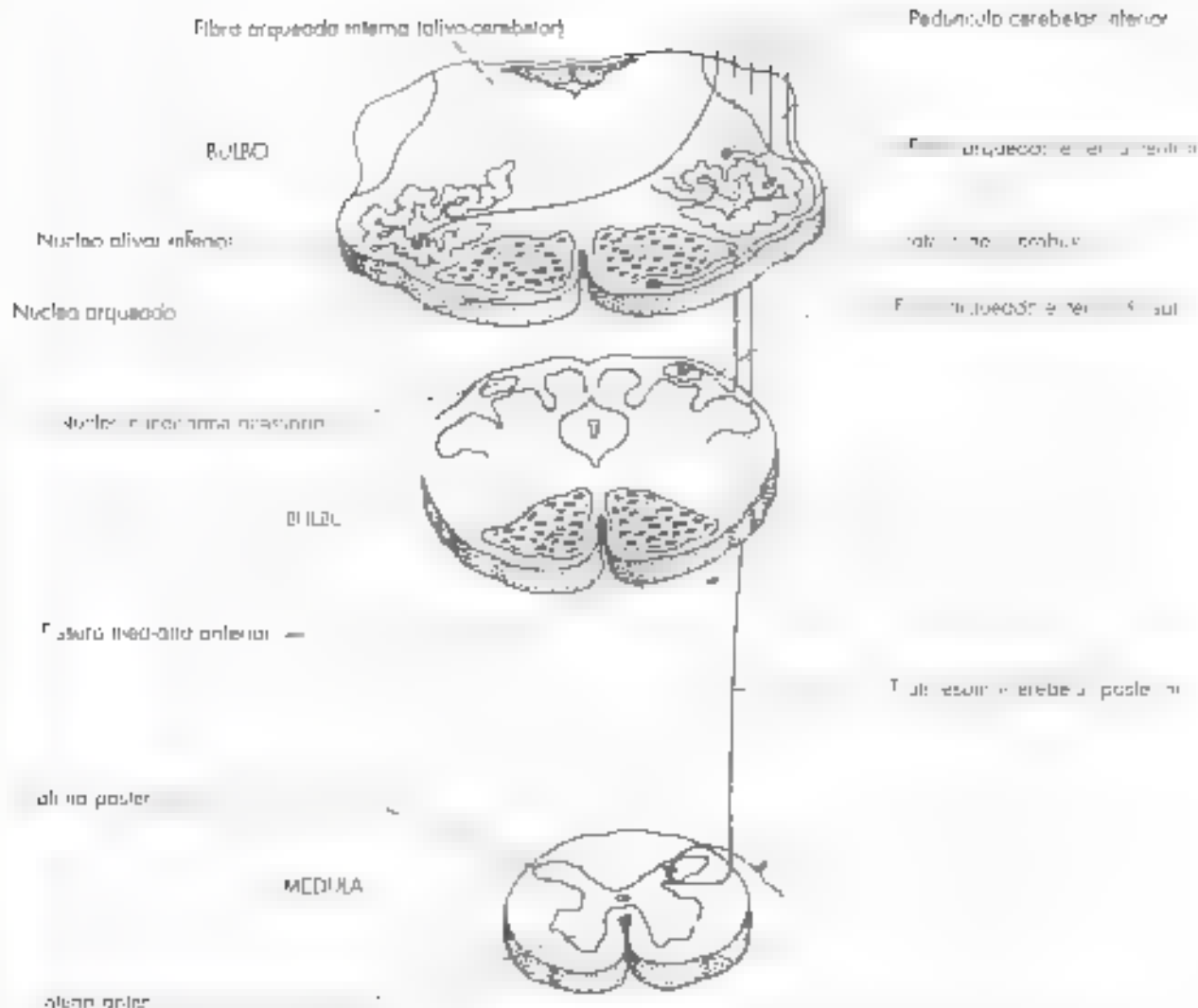


FIGURA 15.3 Fibras arqueadas do bulbo e formação do pedúnculo do cerebelo superior.

4.2 FIBRAS LONGITUDINAIS

As fibras longitudinais formam as *vias ascendentes, descendentes e de associação* do bulbo.

4.2.1 Vias ascendentes

Não constituídas pelos tratos e fascículos ascendentes oriundos da medula, que terminam no bulbo ou passam por ele em direção ao cerebelo ou ao tálamo. A elas acrescenta-se o *tronco encefálico*, originado no próprio bulbo. Estas vias estão relacionadas a seguir:

- fascículos grácil e cuneiforme* – visíveis na porção fechada do bulbo (Figura 15.4);
- tenáculo medial* – forma uma linha compacta de fibras de cada lado do plano mediano (Figuras 15.2 e 15.3). Suas fibras terminam no *quadrilô*

trato espinotalâmico lateral – está situado na área lateral do bulbo, imediatamente ao lado do *trato espinocerebelar anterior*. (Figura 15.3)

- trato espinotalâmico anterior* – fica no bulbo numa posição correspondente à sua posição na medula, sobre ponto com o *espinotalâmico lateral*.

trato espinocerebelar anterior – situa-se superficialmente na área lateral do bulbo, entre o *quadrilô* ou *var* e o *trato espinocerebelar posterior*. (Figura 15.3).

Continua na ponte, pois entra no cerebelo pelo *pedúnculo cerebelar superior*.

trato espinocerebelar posterior – situa-se superficialmente na área lateral do bulbo (Figura 15.3), entre o *trato espinocerebelar anterior* e o *pedúnculo cerebelar inferior*. Com o qual pouco se confunde. (Figura 15.5)

o *pedunculo cerebellar inferior* e um proeminente feixe de fibras ascendentes que penetram as bordas laterais da medula inferior do IV ventrículo até o nível dos recessos laterais, onde se flexam dorsalmente para penetrar no cerebelo. As fibras que constam do pedunculo cerebellar inferior já foram estudadas e são as seguintes (Figura 15.5): fibras do cerebelo; fibras do trato espinocerebelar posterior; e fibras arqueadas externas.

4.2.2 Vias descendentes

As principais vias descendentes da bulbo são as seguintes:

4.2.2.1 Tratos do sistema lateral da medula

a) *trato corticoespinhal* – constituído por fibras originadas no córtex cerebral que passam no bulbo em trânsito para a medula, ocupando as pirâmides bulbares. É, por isso, denominado também de *trato piramidal*. É motor voluntário (Figura 15.3).

trato rubroespinhal – originado de neurónios do núcleo rubro do mesencefalo, chega à medula por trajeto que não passa pelas pirâmides. É motor voluntário, mas muito menos importante que o corticoespinhal.

4.2.2.2 Tratos do sistema medial da medula

É constituído por fibras intermediais em várias áreas do tronco encefálico e que se dirigem à medula. Foram referidos no capítulo anterior e são as seguintes: *trato corticoespinhal anterior*, *trato tectoespinhal*, *trato espinocerebelar anterior* e *trato reticuloespinhal*.

4.2.2.3 Trato corticonuclear

É constituído por fibras originadas no córtex cerebral e que terminam em núcleos motores do tronco encefálico. No caso do bulbo, estas fibras terminam nos núcleos abduco e do hipoGLOSSO, permitindo a coordenação voluntária dos músculos da língua, da faringe e da laringe.

4.2.2.4 Trato espinhal do nervo trigêmeo

Constituído por fibras sensitivas que penetram na pirâmide pelo nervo trigêmeo e tomam trajeto descendente ao longo do *núcleo do trato espinhal do trigêmeo*, onde terminam (Figura 18.4). Dispõe-se inicialmente a este núcleo, e a maioria das suas fibras diminui à medida que em níveis progressivamente mais caudais, elas vão terminando no núcleo do trato espinhal.

4.2.2.5 Trato solitário

Formado por fibras aferentes viscerais, que penetram no tronco encefálico pelos nervos VII, IX e X, tomam trajeto descendente ao longo do *núcleo do trato solitário*, no qual vão terminando em níveis progressivamente mais caudais.

4.2.3 Via de associação

São formadas por fibras que constituem o feixe longitudinal medial presente em toda a extensão do tronco encefálico e níveis mais altos da medula. É facilmente identificado nos cortes por sua posição sempre medial e dorsal (Figura 16.4). Corresponde ao fascículo próprio que, como já foi visto, é a via de associação da medula. O fascículo longitudinal liga todos os núcleos motores dos nervos cranianos, sendo especialmente importantes suas conexões com os núcleos dos nervos relacionados com a motricidade do bulbo (nervos III, IV, VI) e da cabeça (nervos I, II, V, VII, VIII, IX, X, XI e XII). Tem origem na raiz espinal do nervo accessorio que se une às raízes dos nervos trigêmeo e esternocleidomastoideo. Leve ainda, um importante contingente de fibras nucleais vestibulares, trazendo impulsos que informam sobre a posição da cabeça (Figura 7). Desde o fascículo longitudinal medial é importante para a coordenação de reflexos que coordenam os movimentos da cabeça com os do corpo, além de vários outros reflexos envolvidos estruturas situadas em níveis diferentes do tronco encefálico.

5.0 FORMAÇÃO RETICULAR DO BULBO

A formação reticular ocupa grande área do bulbo, onde preenche todo o espaço não ocupado pelos núcleos de matos mais compactos. Na formação reticular do bulbo, localiza-se o *centro respiratório*, muito importante para a regulação do ritmo respiratório. Localizam também o *centro vasomotor* e o *centro vomito*. Estes centros serão estudados nos capítulos 6 e 7. A presença dos centros respiratório e vasomotor no bulbo torna as lesões neste órgão particularmente graves.

6.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

O bulbo, apesar de ser uma parte relativa e pequena do sistema nervoso central, é percorrido grande número de tratos motores e sensitivos e a sua proximidade de importantes núcleos de neuromodulação. Por isso, lesões do bulbo, mesmo pequenas, causam sinais e sintomas muito variados, que

tenizam as diversas *síndromes bulbares*. Estas síndromes serão estudadas no Capítulo 9, juntamente com as demais síndromes do tronco encefálico e da medula. Pode-se adiantar, entretanto, que os sintomas mais característicos das lesões bulbares são a disfagia e dificuldade de deglutição, e as alterações da fonação por lesão do núcleo ambíguo, assim como alterações do movimento da língua por lesão do núcleo do hipoglossal. Esses quadros podem ser acompanhados de paralisias e perdas de sensibilidade no tronco e nos membros por lesão das vias ascendentes ou descendentes, que percorrem o bulbo.

7.0 SISTEMATIZAÇÃO DAS ESTRUTURAS DO BULBO

As estruturas do bulbo estudadas anteriormente serão relacionadas nas chaves que seguem. Esta disposição do assunto tem como objetivo proporcionar alguns meios para uma rápida avaliação de conhecimentos sobre o significado das principais estruturas do bulbo. Elas estão agrupadas em três chaves respectivamente para a substância cinzenta, substância branca e formação reticular.

Síntese das principais estruturas do bulbo

		núcleos motores	núcleo ambíguo (IX, X, XII) núcleo da hipoglossa (XII) núcleo dorsal do vago (X) núcleo salivatório inferior (IX)
	núcleos de nervos craniais		
Substância cinzenta		núcleos sensitivos	núcleo do trato espinhal da trigêmeo (V, VII, IX, X) núcleo do trato solitário (VI, IX, X) núcleo vestibular medial (VIII) núcleo vestibular anterior (VIII)
	substância cinzenta interna } própria do bulbo	núcleo gracil núcleo cuneiforme núcleo cuneiforme acessório núcleo olivar inferior núcleo olivar acessório medial } complexo olivar inferior núcleo olivar acessório dorsal	
	fibras longitudinais	ascendentes	fascículo gracil fascículo cuneiforme vermis medial trato espinocefálico lateral trato espinhalômico anterior trato espinocerebelar anterior trato espinocerebelar posterior pedunculo cerebelar inferior
Substância branca		descendentes	trato rubroespinhal trato corticoespinhal trato corticonuclear trato ret. espinhal trato vestibuloespinhal bulbar trato retículoespinhais trato espinhal da trigêmeo trato solitário
		de associação	fascículo longitudinal medial
	fibras transversais	fibras arqueadas internas fibras arqueadas externas	
Formação reticular	centro respiratório centro vasomotor centro do vômito		
Cavidade	Canal central do bulbo e IV ventrículo		

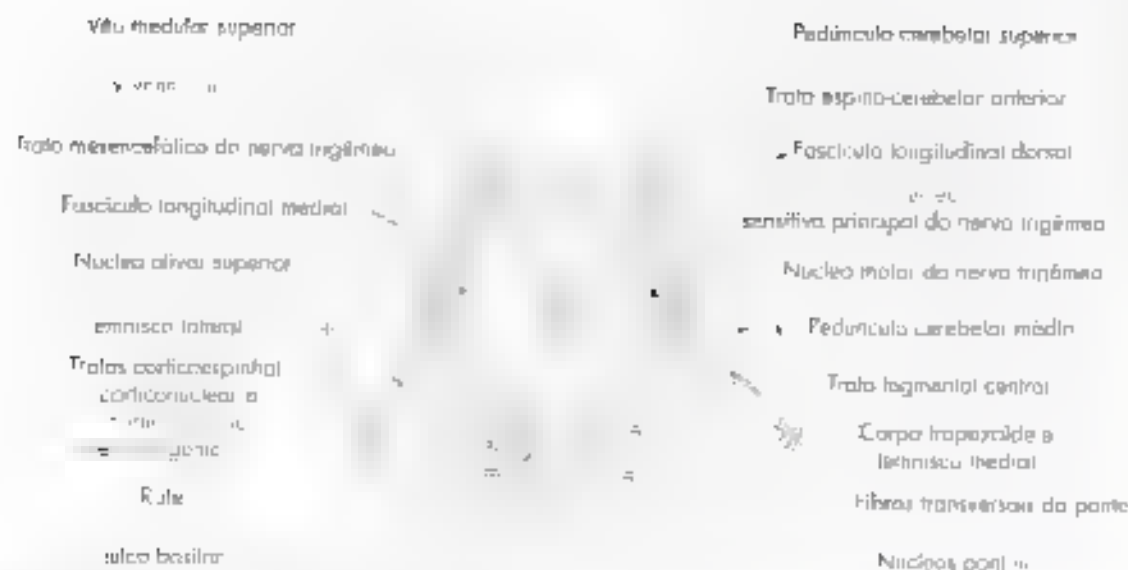


FIGURA 16.1 Corte transversal da ponte e do bulbo basilar, mostrando o ponto de origem aparente do nervo trigêmeo.

2.0 PARTE DORSAL OU TEGMENTO DA PONTE

O tegmento da ponte assemelha-se estruturalmente ao tegmento da mesencefalo, com o qual continua. Apresenta fibras ascendentes, descendentes e transversais, substância cinzenta homóloga à da medula que são os núcleos dos pares cranianos I, II, V, VI, VII e VIII, substância cinzenta própria da ponte além da formação reticular. O estudo desses elementos será feito de acordo com uma sequência didática um pouco diferente da que foi usada para o bulbo. Serão estudados sucessivamente os núcleos e os sistemas de fibras relacionadas com os nervos vestibulo-coleares, facial, abducente e trigêmeo. Isso corresponde à análise das estruturas mais importantes observadas em cortes, passando, respectivamente, pelos recessos laterais do IV ventrículo, pelo colículo facial e pela origem aparente do nervo trigêmeo.

2.1 NÚCLEOS DO NERVO VESTIBULOCOLAR

As fibras sensitivas que constituem as partes coclear e vestibular do nervo vestibulocolar terminam, respectivamente, nos núcleos cocleares e vestibulares da ponte, cujas conexões e funções são muito diferentes e serão estudadas a seguir.

2.1.1 Núcleos cocleares, corpo trapezoide, lemnisco lateral

Os núcleos cocleares são dois, o dorsal e o ventral, situados ao nível em que o pedúnculo cerebelar flutua-se para trás dorsalmente para penetrar no cerebelo (Figura 29.8). Nestes núcleos terminam as fibras que constituem a porção coclear do nervo vestibulocolar

e são os prologamentos centrais dos neurônios sensitivos do gânglio espora, situado na cóclea. A maioria das fibras originadas nos núcleos cocleares dorsal e ventral cruza para o lado oposto, constituindo o corpo trapezoide (Figura 29.8). A seguir, estas fibras cruzam o núcleo olivar superior e inflectem-se craniamente para constituir o lemnisco lateral, terminando no colículo posterior, de onde os impulsos nervosos seguem para o corpo geniculado medial (Figura 29.8).

Entretanto, um número significativo de fibras dos núcleos cocleares termina no núcleo olivar superior, do mesmo lado ou do lado oposto, de onde os impulsos nervosos seguem pelo lemnisco lateral. Todas essas formações são parte da via da audição, que será estudada mais minuciosamente no Capítulo 29. Através dela, os impulsos nervosos oriundos da cóclea são levados ao cortex cerebral, onde são interpretados. É interessante assinalar que algumas fibras originadas dos núcleos cocleares sobem do lado seu lateral do mesmo lado (Figura 29.8) ou terminam nos núcleos olivares desse mesmo lado. Assim, a via auditiva apresenta componentes cruzados e não cruzados, ou seja, o hemisfério cerebral de um lado recebe informações auditivas provenientes dos dois ouvidos.

2.1.2 Núcleos vestibulares e suas conexões

Os núcleos vestibulares localizam-se no assoalho do IV ventrículo, onde ocupam a *área vestibular*. São

1 Além dos núcleos há uma *supranúcleia* dos outros núcleos cerebrais colaterais ou terminam das fibras do corpo trapezoide no lemnisco lateral. O núcleo do corpo trapezoide e o núcleo do lemnisco lateral.

em número de quatro, os *núcleos vestibulares lateral, medial, superior e inferior* (Figura 16.3). Cada um desses núcleos tem suas características e suas conexões, mas serão estudados em conjunto, como se fossem um só núcleo. Os núcleos vestibulares recebem impulsos nervosos originados na parte vestibular do ouvido interno e que informam sobre a posição e os movimentos da cabeça. Estes impulsos passam pelos neurônios sensoriais do gânglio vestibular e chegam aos núcleos vestibulares pelos prolongamentos centrais desses neurônios, que, em conjunto, formam a parte vestibular do nervo vestibulo-coclear. Chegam ainda aos núcleos vestibulares fibras provenientes do cerebelo, relacionadas com a manutenção do equilíbrio. Estas fibras serão estudadas a propósito das conexões do vestibulo-cerebelo. As fibras eferentes aos núcleos vestibulares formam ou entram na composição dos seguintes tratos e fascículos:

- a) *fascículo vestibulocerebelar* (Figura 16.3, formado por fibras que terminam no córtex do espino-cerebelo;
- b) *fascículo longitudinal medial* nos núcleos vestibulares origina-se a maioria das fibras que entram na composição do fascículo longitudinal medial (Figura 16.3). Este fascículo está envolvido em reflexos que permitem ao olho ajustar-se aos movimentos da cabeça. As infor-

mações sobre a posição da cabeça chegam ao fascículo longitudinal medial através de suas conexões com os núcleos vestibulares.

- c) *trato vestibuloespinal* (Figura 16.3) suas fibras levam impulsos aos neurônios motores da medula e são importantes para manutenção do equilíbrio;
- d) *fibras vestibulotânicas* admite-se a existência de fibras vestibulotânicas que levam impulsos ao tálamo, de onde vão ao córtex lateral. A localização e a significação destas fibras são ainda discutidos.

2.2 NÚCLEOS DOS NERVOS FACIAL E ABDUCENTE

As relações entre estes dois núcleos são mostradas na Figura 16.2. As fibras que emergem do núcleo do nervo facial têm inicialmente direção dorso-medial (Figura 16.2), formando um feixe compacto que logo abaixo do assoalho do IV ventrículo se encurva em direção cranial. Estas fibras, após percorrerem certa distância ao longo do lado medial do núcleo do nervo abducente, encurvam-se lateralmente sobre a superfície dorsal deste núcleo, contribuindo para formar a elevação do assoalho do IV ventrículo, denominada *crucula facial* (Figura

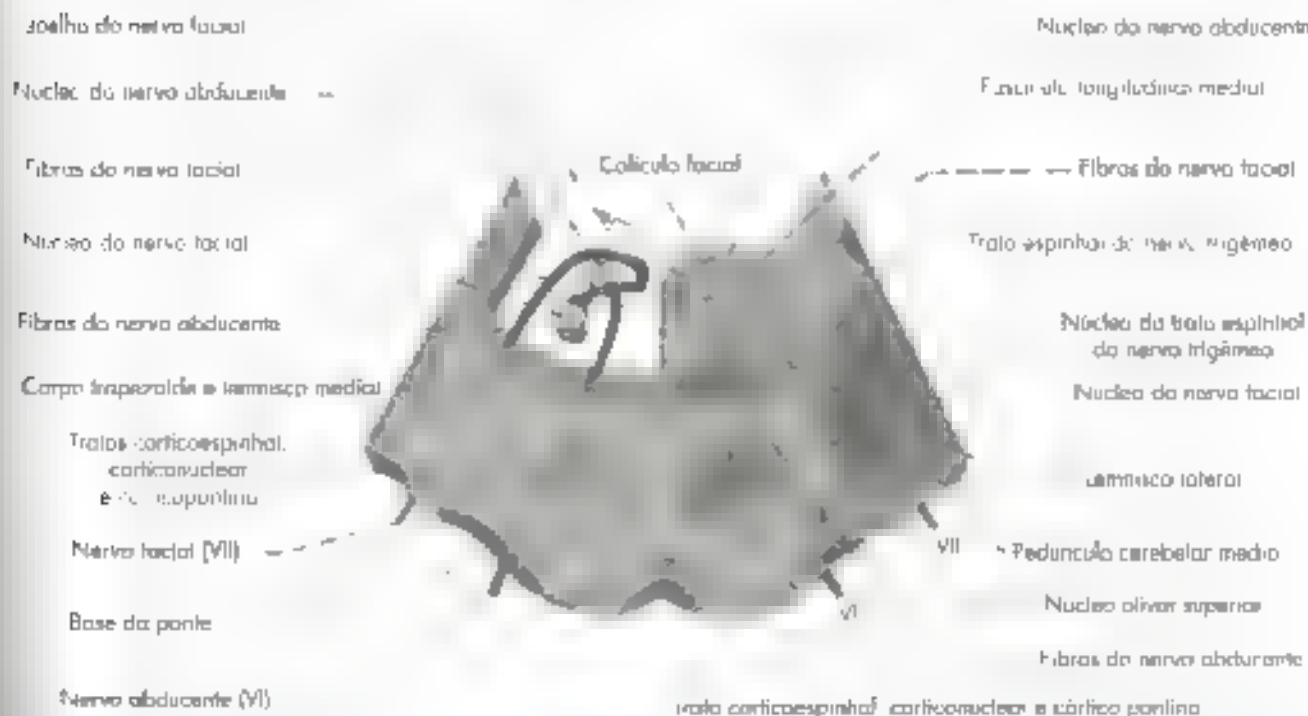


FIGURA 16.2 Diagrama mostrando as relações do nervo facial com o núcleo do nervo abducente, visto em um corte espesso, a ponte passando pela colículo facial.

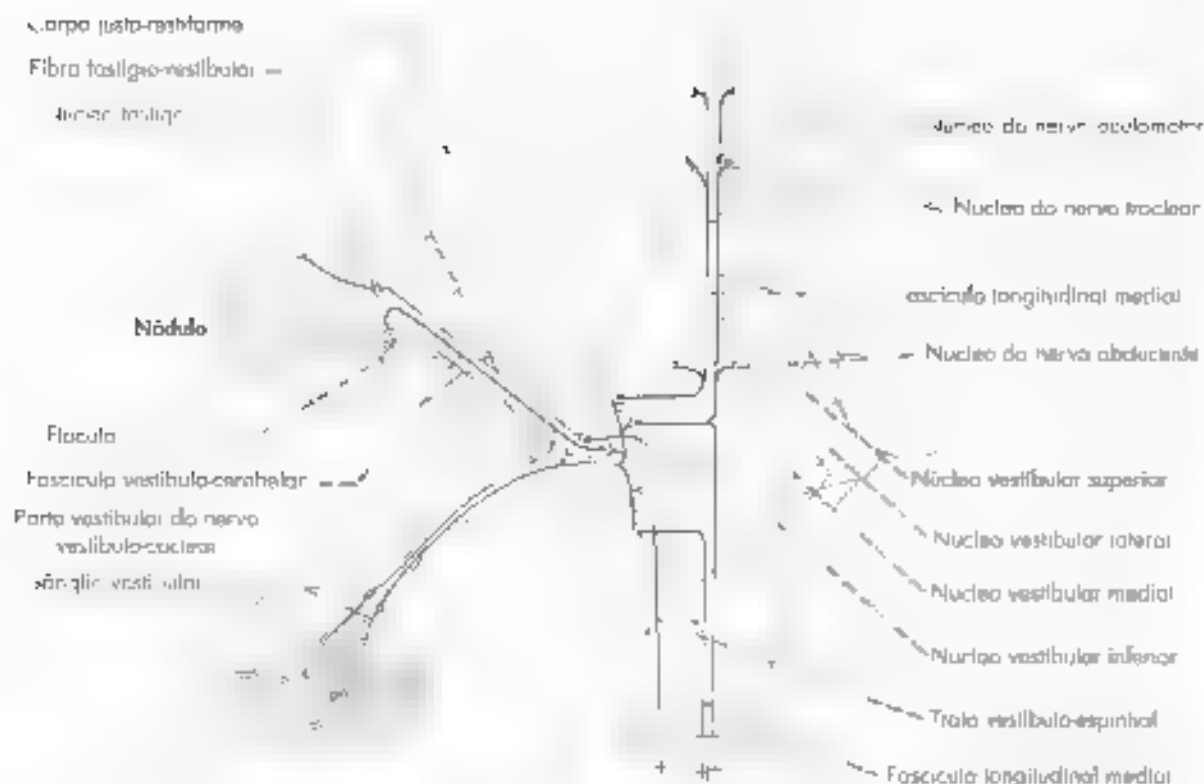


FIGURA 16.3 Núcleos e vias vestibulares

5.2) A curvatura das fibras do nervo facial em torno do núcleo do abducente constitui o ponto interno do nervo facial. Após contornar o núcleo do abducente, as fibras do nervo facial tomam direção ventrolateral e, imediatamente cial, para emergir no sulco bulbo-pontado. As fibras do facial têm, pois, relações muito íntimas com o núcleo do abducente e por isso lesões conjuntas de ambas as estruturas podem ocorrer. Os sintomas resultantes desse tipo de lesão serão descritos no Capítulo 17 item 5.1.

2.3 NÚCLEO SALIVATÓRIO SUPERIOR E NÚCLEO LACRIMAL

Estes núcleos, pertencentes à parte cranial do sistema nervoso parassimpático, dão origem a fibras pre-ganglionares que emergem pelo nervo intermediário, conduzindo impulsos para a inervação das glândulas submandibular, sublingual e lacrimal.

2.4 NÚCLEOS DO NERVO TRIGÊMEO

Além do núcleo do trato espinhal, já descrito no bulbo, o nervo trigêmeo tem ainda, na ponte, o *núcleo sensitivo principal*, o *núcleo do trato mesencefálico* e o *núcleo motor* (Figura 18.4). Observando-se uma seção

de ponte, tipicamente no nível da penetração do nervo trigêmeo (Figura 16.1), vê-se, medialmente, o núcleo motor; e lateralmente, o núcleo sensitivo principal, este último uma continuação cranial e dilatada do núcleo do trato espinhal (Figura 18.4). A partir do núcleo principal, estende-se cranialmente, em direção ao mesencéfalo, o núcleo de trato mesencefálico do trigêmeo, acompanhado pelas fibras do *trato mesencefálico do trigêmeo* (Figura 18.4). O núcleo motor origina fibras para os músculos mastigadores, sendo frequentemente denominado *núcleo mastigador*. Os demais núcleos recebem impulsos relacionados com a sensibilidade somática geral de grande parte da cabeça. Deles saem fibras ascendentes, que constituem o *comissuro trigeminal* que termina no alarino.

2.5 FIBRAS LONGITUDINAIS DO TEGMENTO DA PONTE

As fibras longitudinais originadas no tectum da ponte, a *foram espinhal anterior* e *sete* e são sensitivas lateral e trigeminal. Percorrem também o tectum da ponte feixes de fibras ascendente originadas no bulbo, medula e cerebelo que são os *seixos* e *es*.

- a) *lemnisco medial* (Figura 16.4) ocupa na ponte ao contrário do lateral, uma faixa de disposição transversal. Suas fibras cruzam perpendicularmente as fibras do corpo trapezoidal, sobem e terminam no tálamo.
- b) *lemnisco espinhal* (Figura 16.4) é formado pela união dos tratos espinotalâmico lateral e espinotálâmico anterior.
- c) *pedunculo cerebelar superior* emerge do cerebelo, constituindo inicialmente a parede dorsolateral da metade cranial do IV ventrículo (Figura 16.1). A seguir, aprofunda-se no tegmento e, já no limite com o mesencéfalo, suas fibras começam a se cruzar com as do lado oposto, constituindo o núcleo da decussação dos pedunculos cerebelares superiores (Figura 16.4). Os pedunculos cerebelares superiores constituem o mais importante sistema de fibras eferentes do cerebelo. Segue uma síntese das principais estruturas da ponte.

2.6 FORMAÇÃO RETICULAR DA PONTE

Na formação reticular da ponte localiza-se o *locus coeruleus* (Figura 5.2), que contém neurônios ricos em

noradrenalina, e os núcleos da rafe, situados ventralmente na linha média, contendo neurônios ricos em serotonina. Essas estruturas envolvidas na modulação da atividade do córtex cerebral serão estudadas no Capítulo 20.

3.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

Os sinais e sintomas característicos das lesões da ponte decorrem do comprometimento dos núcleos de nervos cranianos aí localizados, ou seja, os núcleos do V, VI, VII e VIII cranianos. Assim, podem ocorrer alterações da sensibilidade da face (V), da motricidade da musculatura mastigadora (V) ou mimica (VII), do músculo reto lateral (VI), além de tontura e alterações do equilíbrio (VIII). A estes sinais podem associar-se paralisias ou perdas da sensibilidade no tronco e membros, por lesão das vias descendentes e ascendentes que transitam pela ponte. Estes sinais e sintomas caracterizam algumas síndromes que serão estudadas no Capítulo 19 item 5.

A seguir serão relacionadas as principais estruturas já estudadas da ponte divididas em substância cinzenta, substância branca e formação reticular.



FIGURA 16.4 Esquema de uma seção transversal da ponte ao nível da parte cranial do assinalar do IV ventrículo.

Sinopse das principais estruturas da ponte

	núcleos de nervos cranianos	núcleos do V núcl. CVI núcleo IV' núcleos da VII	núcleo do trato mesencefálico núcleo sensitivo principal núcleo motor núcleo do trato espinhal
Substância cinzenta			núcleo coliculi dorsal núcleo coliculi ventral núcleo vestibular superior núcleo vestibular anterior núcleo vestibular medial núcleo vestibular lateral
	substância cinzenta própria da ponte	núcleo pontino núcleo olivar superior núcleo do corpo trapezoide núcleo da lâmina lateral	
		ascendentes	lâmina medial lâmina lateral lâmina trigeminal lâmina espinhal pedúnculo cerebelar superior
Substância branca	fibras longitudinais		trato corticoespinhal trato corticonuclear trato corticopontino trato bulboespinhal trato rubroespinhal trato vestibuloespinhal trato espinhal da trigêmeo
		descendentes	
		de associação	lâmina longitudinal medial
			fibras pontinas e pedúnculo cerebelar médio
	Fibras transversais	{ fibras do corpo trapezoide decussação dos pedúnculos cerebelares superiores	
Fornix	locus ceruleus		
	núcleos do tálamo		
Cavidade IV ventricular			

Estrutura do Mesencéfalo

O mesencéfalo (Figura 4.3) é constituído por uma porção dorsal, o *teto do mesencéfalo*, e outra ventral, o *pedúnculo cerebral*, separados pelo *quadrado cerebral*. Este percorre longitudinalmente o mesencéfalo e é circundado por espessa camada de substância cinzenta, a *substância cinzenta ventral do mesencéfalo* (Figura 17.1). Em cada pedúnculo cerebral distingue-se uma parte ventral, a *base do pedúnculo*, formada de fibras longitudinais e uma parte dorsal, o *tegmento do mesencéfalo*, cujo estrutura se assemelha à parte correspondente da ponte. Separando o tegmento da base observa-se uma camada de substância cinzenta pigmentada, a *substância nigra* (Figura 4.3).

1.0 TETO DO MESENCÉFALO

Em vertebrados inferiores o teto do mesencéfalo é um centro nervoso muito importante, relacionado com a maioria das funções sensoriais e motoras. Durante a evolução, parte de suas funções foi assumida pelo cortex cerebral, diminuindo consideravelmente suas importantes áreas motoras. Nestes, o teto do mesencéfalo é constituído de quatro núcleos, os *núcleos superiores*, pelas vias visuais e os *núcleos inferiores*, relacionados com a via auditiva, além da chamada *ureia pré-tetoal*. Cada uma destas partes será estudada a seguir.



FIGURA 17.1 Esquema de uma secção transversal de mesencéfalo no nível do colículo interno.

TEGMENTO DO MESENCÉFALO

O tegmento do mesencefalo é uma continuação do tecto da ponte. Como este, apresenta, ainda, da lâmina reticular, as substâncias cinzenta e branca, que estudadas a seguir:

Substância cinzenta homóloga = da medula

do mesencefalo estão os núcleos dos III, IV e V. Deste último, entretanto, o III do trato mesencefálico (P gita da ponte e recebe as afinações entram pelo nervo trigêmeo. O núcleo troclear e oculomotor serão estudados, mais a seguir

do do nervo troclear

no nível do colículo superior, em posição ventral à substância cinzenta central. O pedículo longitudinal medial. Suas fibras fazem dorsal, contornam a substância cinzenta cruzam com as de lado oposto e emergem superior, cuidadosamente ao colículo (Fig. 2). Este nervo apresenta, pois, duas suas fibras são as únicas que saem da medula e trata-se do único nervo cujas fibras de efferência do sistema nervoso central lembram que o nervo troclear deriva do III superior

do do nervo oculomotor

localiza-se no nível do colículo superior (Fig. 2) e está intimamente relacionado ao longitudinal medial. Trata-se de um complexo, constituído de várias partes. Alguns autores preferem denominá-lo *motor*. O complexo oculomotor pode ser dividido em uma parte somática e uma parte visiva. A parte somática contém os neurónios efferentes pela inervação dos músculos reto inferior, reto medial e levantador da pálpebra superior. A parte visiva contém a parte somática do complexo visual, constituída de vários subnúcleos. Cada um desses subnúcleos emite fibras motoras para inervação de um determinado músculo. Essas fibras, depois de fazerem um arco em direcção ventral, emergem na base do colículo superior, constituindo o nervo oculomotor

do do complexo oculomotor é o núcleo

oculomotor. E contém os neurónios efferentes cujas fibras fazem sinapses no ganglione relaciodas com a inervação de

o músculo ciliar e do músculo esfíncter da pupila. As suas fibras pertencem ao parassimpático craniano e são muito importantes para o controle reflexo do diâmetro da pupila em resposta a diferentes intensidades de luz

3.1.2 Substância cinzenta própria do mesencefalo

Nessa categoria situam-se dois núcleos importantes, ambos relacionados com a actividade motora somática: o núcleo rubro e a substância negra

3.1.2.1 Nucleo rubro

O núcleo rubro, ou núcleo vermelho (Figura 17.2) é assim denominado em virtude da tonalidade ligeiramente rosada que apresenta nas preparações a fresco. Cada núcleo rubro é abordado em sua extremidade caudal pelas fibras do pedúnculo cerebral superior que o envolve. Essas fibras vão penetrando no núcleo à medida que sobem, mas grande parte delas termina no tecto anterior

O núcleo rubro participa do controle da motricidade somática. Recebe fibras do cerebelo e das áreas motoras do córtex cerebral e dá origem ao trato rubro-espinal, que, assim como o trato corticoespinal, termina nos neurónios motores da medula, responsáveis pela motricidade voluntária da musculatura distal dos membros. O núcleo rubro liga-se também ao complexo olivar inferior através das fibras rubro-olivares, que integram o circuito rubro-olivo-cerebelar

3.1.2.2 Substância negra

Situada entre o tegmento e a base do pedúnculo cerebral (Figura 17.2), a substância negra é um núcleo compacto formado por neurónios que apresentam a peculiaridade de conterem as células de melanina. Isso faz com que esse núcleo apresente, nas preparações a fresco, uma coloração escura, que lhe valeu o nome. Uma característica importante da maioria dos neurónios da substância negra é que eles utilizam como neurotransmissor a dopamina, ou seja, são neurónios dopaminérgicos. Do ponto de vista funcional, as conexões mais importantes da substância negra são com o corpo estriado. Essas se fazem nos dois sentidos, através de fibras *nigro-estriadas* e *estriado-nigrais*, sendo as primeiras dopaminérgicas. Degenerações dos neurónios dopaminérgicos da substância negra causam diminuição de dopamina no corpo estriado, provocando as gra-

Na realidade, a substância negra contém duas partes: parte compacta e parte reticulada. Somente a primeira contém neurónios dopaminérgicos

vas perturbações motoras que caracterizam a *Doença de Parkinson*⁷

3.1.2.3 Substância cinzenta central ou periaquedutal

A substância cinzenta central ou periaquedutal (Figura 17.2) é uma massa espessa de substância cinzenta que circunda o aqueduto cerebral. Tem papel importante na regulação da dor.

3.2 SUBSTÂNCIA BRANCA

Assim como na ponte, a maioria dos feixes de fibras descendentes do mesencefalo não passa pelo tegmento, mas pela base do pedúnculo cerebral, onde já os estudamos. Já as fibras ascendentes percorrem o tegmento e representam a continuação dos segmentos que sobem da ponte: os quatro lemniscos e o pedúnculo cerebral superior. Este, ao nível do colículo inferior (Figura 17.1), cruza com o do lado oposto, na *decuração do pedúnculo cerebral superior*, e sobe, envolvendo o núcleo rubro. Ao nível do colículo inferior, os quatro lemniscos aparecem agrupados em uma só faixa, na parte lateral do tegmento (Figura 17.1), onde, em uma sequência mediolateral, se dispõem os lemniscos medial, espinhal, trigeminal e lateral.

Este último, pertencente às vias auditivas, termina no núcleo do colículo inferior, enquanto os demais sobem e aparecem no nível do colículo superior (Figura 17.2), em uma faixa disposta lateralmente ao núcleo rubro. Nesse nível nota-se também o *braço do colículo inferior*, cujas fibras sobem para terminar no corpo geniculado medial. Em toda a extensão do tegmento

mesencefálico, nota-se, próximo ao plano mediano, o *resículo longitudinal medial*, que constitui o feixe de associação do tronco encefálico.

3.3 FORMAÇÃO RETICULAR

Dois estruturas merecem destaque na formação reticular do mesencefalo, a *área tegmental ventral*, com neurônios ricos em dopamina, e os *núcleos da rafe* (continuação de estruturas de mesmo nome da ponte) contendo neurônios ricos em serotonina. Essas estruturas, extremamente importantes do ponto de vista funcional e clínico, serão estudadas no Capítulo 20.8.

4.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

A análise das chaves do item seguinte mostra que atravessam o mesencefalo todas as vias ascendentes que vêm do diencefalo e cinco arcos descendentes relacionados com a motricidade. As lesões dessas vias causam perda de sensibilidade ou paralisias associadas à lesões do nervo neuromotor, caracterizando duas síndromes que serão estudadas no Capítulo 19, item 6.1. Processos patológicos que comprimem o mesencéfalo, lesando a formação reticular, podem levar à perda de consciência (coma).

5.0 SISTEMATIZAÇÃO DAS ESTRUTURAS DO MESENCEFALO

A seguir, serão relacionadas as principais estruturas das substâncias cinzenta e branca do mesencéfalo.

⁷ O nome da doença de Parkinson é associado com o nome de um médico inglês que, em 1817, descreveu alguns sintomas associados a uma doença da qual a maioria dos pacientes não conseguia controlar a musculatura esquelética. Hoje sabe-se que a doença de Parkinson é causada por uma alteração na produção de uma substância química chamada dopamina, que atua no controle da base do cérebro pertencentes ao sistema motor.

Síntese das principais estruturas do mesencéfalo

	Núcleos de nervos cranianos	núcleo do III núcleo do IV	parte somática parte visceral = núcleo de Edinger-Westphal
Substância cinzenta		núcleo do trato mesencefálico do V núcleo rubro substância negra	
	Substância cinzenta própria do mesencéfalo	substância cinzenta periaqueduto núcleo do colículo inferior colículo superior área pré-tectal	
			lemnisco medial lemnisco lateral lemnisco trigeminal
		ascendentes	{ lemnisco espinhal pedúnculo cerebelar superior { braço do colículo superior { braço do colículo inferior
	Fibras longitudinais		{ trato corticoespinhal trato corticorubro trato corticopontino trato rubroespinhal trato rubroespinhal
Substância branca		descendentes	
		de associação	{ fascículo longitudinal medial
	Fibras transversais	decussação do pedúnculo cerebelar superior comissão do colículo inferior	
Formação reticular	Área tegmentar ventral Núcleos do rafe		
Cavidade: aqueduto cerebral			

Núcleos dos Nervos Cranianos – Alguns Reflexos Integrados no Tronco Encefálico

A topografia de cada um dos núcleos dos nervos cranianos e o trajeto de suas fibras já foram estudados dos capítulos sobre a estrutura do tronco encefálico. Este estudo é importante pois dá as bases para a compreensão e o diagnóstico das lesões do tronco encefálico. Contudo, há ainda outro modo de estudar os núcleos dos nervos cranianos, que consiste em agrupá-los de acordo com os componentes funcionais de suas fibras. Estes componentes foram estudados no Capítulo 11, onde há uma chave que deve ser recapitulada para compreensão do presente capítulo.

1.0 SISTEMATIZAÇÃO DOS NÚCLEOS DOS NERVOS CRANIANOS EM COLUNAS

Os núcleos dos nervos cranianos dispõem-se no tronco encefálico em colunas longitudinais que correspondem a seus componentes funcionais. Entretanto, como as fibras aferentes viscerais gerais e aferentes viscerais especiais vão para a mesma coluna, existem sete componentes funcionais, mas apenas seis colunas. Essas colunas têm correspondência funcional e, às vezes, continuidade com as colunas da medula. Assim, a coluna aferente somática (coluna do trigêmeo) continua com a substância gelatinosa da medula, e a coluna eferente visceral geral do sistema nervoso parassimpático corresponde, na medula, à coluna lateral.

A seguir serão estudados os núcleos que compõem cada uma das seis colunas de núcleos.

1.1 COLUNA EFERENTE SOMÁTICA

Todos os núcleos desta coluna dispõem-se de caudal a cranial, próximo ao plano mediano. Eles originam fibras para a inervação dos músculos estrados miotômicos do olho e da língua. São eles (Figura 18.1):

- núcleo do oculomotor* – somente a parte somática pertence a esta coluna. Localiza-se no mesencefalo e origina fibras que inervam todos os músculos extraoculares do olho, com exceção do reto lateral e obliquo superior.
- núcleo do troclear* – situado no mesencefalo ao nível do colículo inferior. Origina fibras que inervam o músculo obliquo superior.
- núcleo do abducente* – situado na ponte (colúmba facial). Já origina fibras para o músculo reto lateral.
- núcleo do hipoglosso* – situado no bulbo, no arquite do nervo hipoglosso, no assoalho do IV ventrículo. Já origina fibras para os músculos da língua.

1.2 COLUNA EFERENTE VISCERAL GERAL

Nos núcleos desta coluna (Figura 18.2) estão os neurônios pré-ganglionares do parassimpático craniano. As fibras que saem destes núcleos (fibras preganglionares), antes de atingir as vísceras, fazem sinapse em um gânglio cranial, conforme já foi exposto no Capítulo 12. Os núcleos da coluna eferente visceral geral são os seguintes (Figura 18.2):

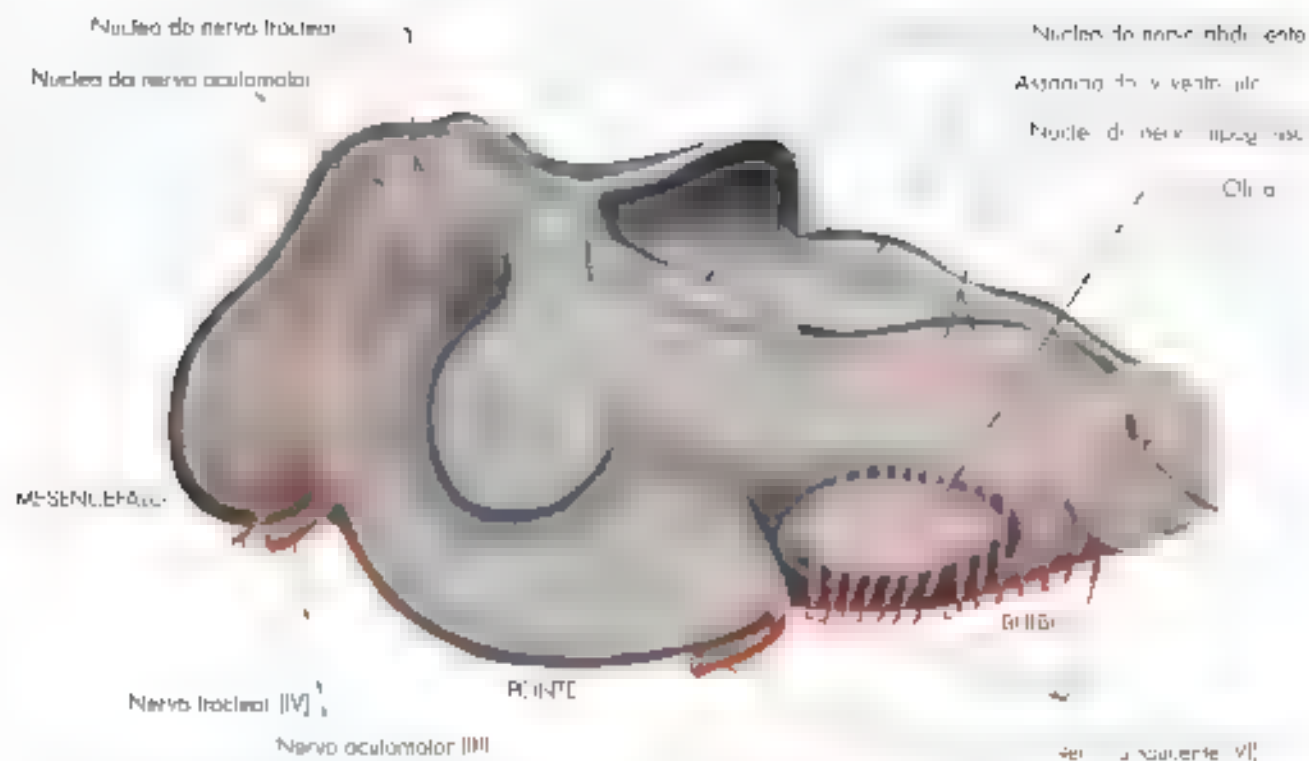


FIGURA 18.1 Nucleus do olho e ele é visto através da transparência no interior do tronco anterior.

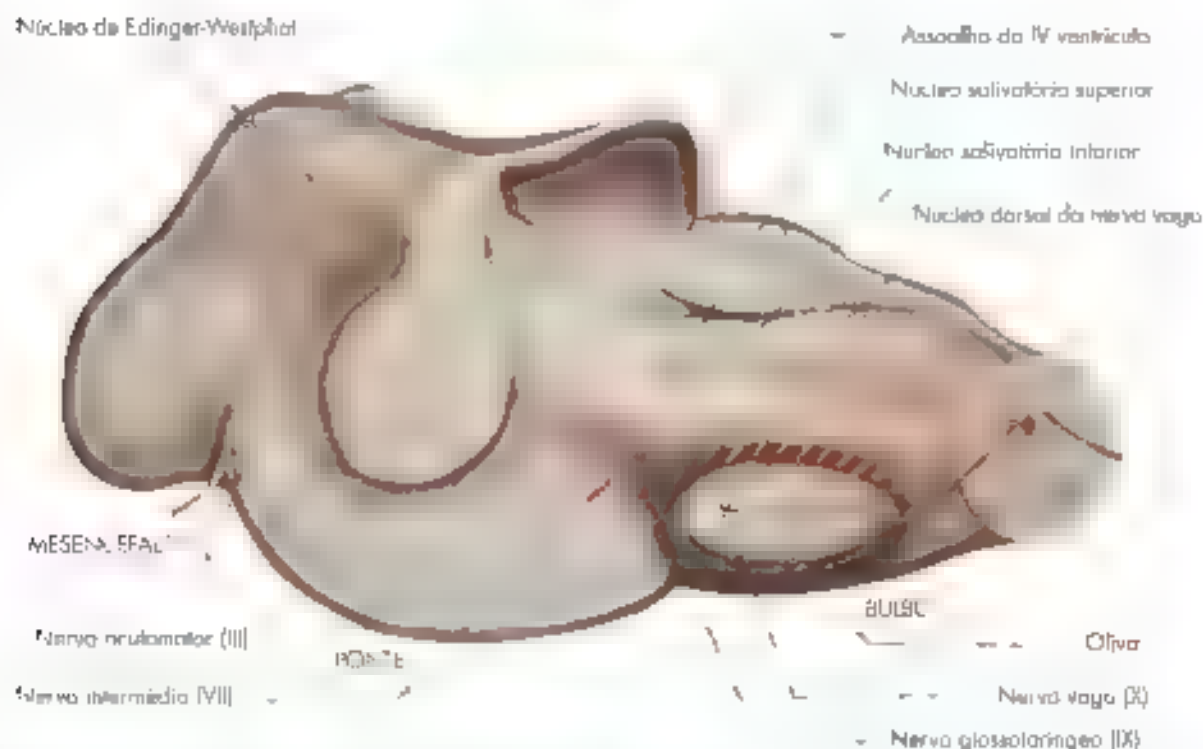


FIGURA 18.2 Nucleus do olho e ele é visto através da transparência no interior do tronco anterior.

- a) *núcleo de Edinger-Westphal* (Figura 18.2) pertence ao complexo oculomotor, situado no mesencéfalo, ao nível do colículo superior. Origina fibras pré-ganglionares para o gânglio ciliar (através de nervo oculomotor), de onde saem fibras pós-ganglionares para o músculo ciliar e o esfíncter da pupila. Figura 13.3.
- b) *núcleo salivador superior* (Figura 18.2) situado na ponte, próximo ao núcleo salivador superior. Origina fibras pré-ganglionares que saem pelo V I par (n. intermediário) e, após empilhado dojetado através dos nervos petroso maior e nervo da cama pterigoides, chegam ao gânglio pterigopalatino. Figura 13.4). onde têm origem as fibras pós-ganglionares para a glândula lacrimal.
- núcleo salivador superior* (Figura 18.2) situado na parte caudal da ponte. Origina fibras pré-ganglionares que saem pelo nervo intermediário e ganham o nervo lingual através de nervo corua do lúpano (Figura 13.4). Pelo nervo lingual, chegam ao gânglio submandibular, de onde saem as fibras pós-ganglionares que nervam as glândulas submandibular e sublingual.
- d) *núcleo salivador inferior* (Figura 18.2) situado na parte mais cranial do bulbo. origina fibras pré-ganglionares que saem pelo nervo glossofaringeo e chegam ao gânglio otico (Figura 13.4) pelos nervos timpânico e petroso menor. Do gânglio otico saem fibras pós-ganglionares que chegam à parótida pelo nervo suriculotemporal, ramo do nervo mandibular.
- e) *núcleo dorsal do vago* (Figura 18.2) situado no bulbo, no trigono do vago, na assalhe de IV ventrículo. Origina fibras pré-ganglionares que saem pelo nervo vago e terminam fazendo sinapse em grande número de pequenos gânglios nas paredes das vísceras torácicas e abdominais.

1.3 COLUNA EFERENTE VISCERAL ESPECIAL

Dá origem a fibras que nervam os músculos de origem cranial. Ao contrário dos núcleos motores, os núcleos desta coluna (Figura 18.3) localizam-se profundamente ao interior do tronco encefálico.

- a) *núcleo motor do trigêmeo* (Figura 18.3) situa-se na ponte. Dá origem a fibras que saem pela raiz motora do trigêmeo, ganham a divisão mandibular deste nervo e terminam nervando músculos derivados do primeiro arco branquial, ou seja, os músculos mastigadores (temporal, masseter, pterigideo lateral e medial, mio-hióideo e o ventre anterior do músculo digástrico).

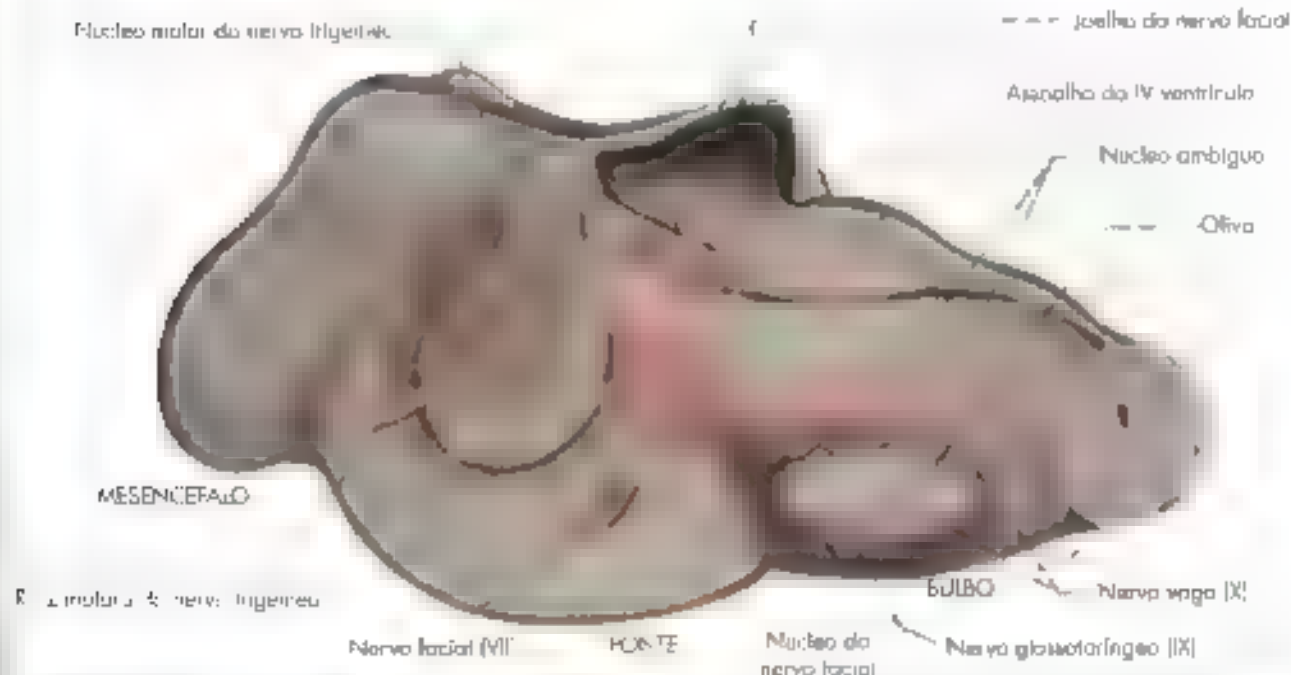


FIGURA 18.3 Núcleos da coluna eferente visceral especial, visto por transparência no interior do tronco encefálico.

b) *núcleo sensitivo principal* (Figura 18.4) este núcleo localiza-se na ponte, aproximadamente no nível da penetração da raiz sensitiva do nervo trigêmeo, cujas fibras o abraçam (Figura 18.4). Contorna cuidadosamente com o núcleo do trato espinal.

c) *núcleo do trato espinal do trigêmeo* (Figura 18.4) estende-se desde a ponte até a parte alta da medula, onde continua com a substância gelatinosa. Sendo um núcleo muito longo, grande parte das fibras que penetram pela raiz sensitiva do trigêmeo tem um trajeto descendente bastante longo, antes de terminar em sua parte caudal. As fibras se agrupam, assim, em um *trato espinal do nervo trigêmeo* (Figura 18.4), que acompanha o núcleo em toda sua extensão, comandando cada vez mais fibras em direção caudal, à medida que as fibras vão terminando.

As diferenças funcionais entre o núcleo sensitivo principal e o núcleo do trato espinal do trigêmeo têm despertado considerável interesse, em vista de suas aplicações práticas para a cirurgia deste nervo. As fibras trigeminais que penetram pela raiz sensitiva podem terminar no núcleo sensitivo principal, no núcleo do trato espinal ou então bifurcar, dando um ramo para cada um destes núcleos (Figura 29.4). Admite-se que as fibras que terminam exclusivamente no núcleo sensitivo principal levam impulsos de tato epicrítico, as que terminam exclusivamente no núcleo do trato espinal e que por consequente, têm trajeto descendente neste trato levam impulsos de dor e temperatura; já as fibras que se bifurcam, e terminam nos dois núcleos, seriam relacionadas com pressão e tato protopático. Assim sendo, pode-se dizer que o núcleo sensitivo principal relaciona-se principalmente com o tato. Estes dados encontram apoio em certos casos de cirurgia usados para tratamento das nevralgias do trigêmeo, doença em que se manifesta uma dor muito forte no território de um ou mais ramos deste nervo. Neste caso, entre outros procedimentos cirúrgicos, pode-se seccionar o trato espinal (triotomia), interrompendo-se, assim, as fibras que terminam no núcleo do trato espinal. Após a cirurgia, há completa abolição da sensibilidade térmica e dolorosa do lado operado, sendo, entretanto, muito pouco alterada a sensibilidade tátil, pois as fibras que terminam no núcleo sensitivo principal não são lesadas pela cirurgia.

1.5 COLUNA AFERENTE SOMÁTICA ESPECIAL

Nesta coluna (Figura 16.3) estão localizados os dois núcleos ciliares, ventral e dorsal, e os quatro nú-

cleos vestibulares superior, inferior, medial e lateral já estudados no Capítulo 6. A propósito da estrutura da ponte. Esta coluna, ao contrário das demais, é muito longa, pois ocupa toda a área vestibular do IV ventrículo (Figura 16.3), e neste sentido não se parece, morfológicamente, com uma coluna.

1.6 COLUNA AFERENTE VISCERAL

Esta coluna é formada por um único núcleo, o *núcleo do trato solitário*, situado no bulbo (Figura 29.5). Lá chegam fibras trazendo a sensibilidade visceral geral e especial (gustação), que entram pelos nervos facial, glossofaringeo e vago. Estas fibras são as prolongamentos centrais de neurônios sensitivos situados nos gânglios gêmeulo (V), inferior do vago e inferior do glossofaringeo. Antes de terminar no núcleo do trato solitário, as fibras têm trajeto descendente no *trato solitário*. As fibras gustativas fazem sinapse com os neurônios do 1/3 anterior do núcleo. As fibras viscerais gerais terminam nos 2/3 posteriores. Para recordar os terminais de inervação visceral geral e especial destes três nervos, reponte-se à Tabela 11.3.

2.0 CONEXÕES DOS NÚCLEOS DOS NERVOS CRANIANOS

2.1 CONEXÕES SUPRASEGMENTARES

Para que os impulsos aferentes que chegam aos núcleos sensitivos dos nervos cranianos possam tornar-se conscientes, é necessário que sejam levados ao tálamo e daí às áreas específicas do córtex cerebral. As fibras ascendentes, encarregadas de fazer a ligação entre esses núcleos e o tálamo, agrupam-se do seguinte modo:

- lemnisco trigeminal* liga os núcleos sensitivos de trigêmeo ao tálamo;
- lemnisco lateral* conduz impulsos auditivos dos núcleos cocleares ao colículo inferior, de onde vão ao corpo gêmeulo medial, parte do tálamo;
- fibras vestibulo-tálamicas* ligam os núcleos vestibulares ao tálamo;
- fibras solitário-tálamicas* ligam o núcleo do trato solitário ao tálamo.

Por outro lado, os neurônios situados nos núcleos motores dos nervos cranianos estão sob o controle do sistema nervoso suprasegmentar, graças a um sistema de fibras descendentes, entre as quais se destacam as que constituem o *trato corticociliar*. Este trato liga as áreas motoras do córtex cerebral aos neurônios motu-

res e ajudas nos núcleos das colunas eferente somática e eferente visceral especial, permitindo a realização de movimentos voluntários pelos músculos esqueléticos movidos por nervos cranianos. O trato corticospinal corresponde, no tronco encefálico, aos tratos corticospinais da medula, mas difere desses por ter um grande número de fibras homolaterais.

Os núcleos da coluna eferente visceral gera, ou seja, os núcleos de parte craniana do sistema parassimpático recebem influência do sistema nervoso suprasegmentar, especialmente do hipotálamo, através de vias diretas ou envolvendo a formação reticular.

2.2 CONEXÕES REFLEXAS

Existem muitas conexões entre os neurônios dos núcleos sensitivos dos nervos cranianos e os neurônios motores (e pré-ganglionares) dos núcleos das colunas eferentes. Estas conexões são muito importantes para grande número de arcos reflexos que se fazem no nível do tronco encefálico. As fibras para estas conexões podem passar através da formação reticular ou do fascículo longitudinal medial, que, como já foi exposto, é o fascículo de associação do tronco encefálico. A seguir, serão estudados alguns dos arcos reflexos integrados no tronco encefálico.

2.2.1 Reflexo mandibular ou menton ano

Pesquisa-se este reflexo percutindo-se o mento de cima para baixo, estando a boca entreaberta. A resposta consiste no fechamento brusco da boca por ação dos músculos mastigadores, em especial do masseter. As vias aferentes e eferentes se fazem pelo trigêmeo (Figura 18.5). A percussão do mento estira os músculos mastigadores, ativando os físis neuromusculares aí localizados. Iniciam-se, assim, impulsos aferentes, que seguem pelo nervo mandibular e atingem o núcleo do trato mesencefálico do trigêmeo. Os axônios dos neurônios aí localizados fazem sinapse no núcleo motor do trigêmeo, onde se originam os impulsos eferentes que determinam a contração dos músculos mastigadores. Trata-se, pois, de um reflexo monossináptico de arco curto semelhante ao reflexo patelar, já estudado, uma vez que envolve apenas dois neurônios, um do núcleo do trato mesencefálico, outro do núcleo motor do trigêmeo. Como se sabe, o núcleo mesencefálico contém neurônios sensitivos, tendo, pois, valor funcional de um gânglio. Este arco reflexo é importante, porque em condições normais mantém a boca fechada sem que seja necessária uma atividade voluntária para isso. Assim, por ação da força da gravidade, o queixo tende a cair, o que causa estiramento dos músculos mastiga-

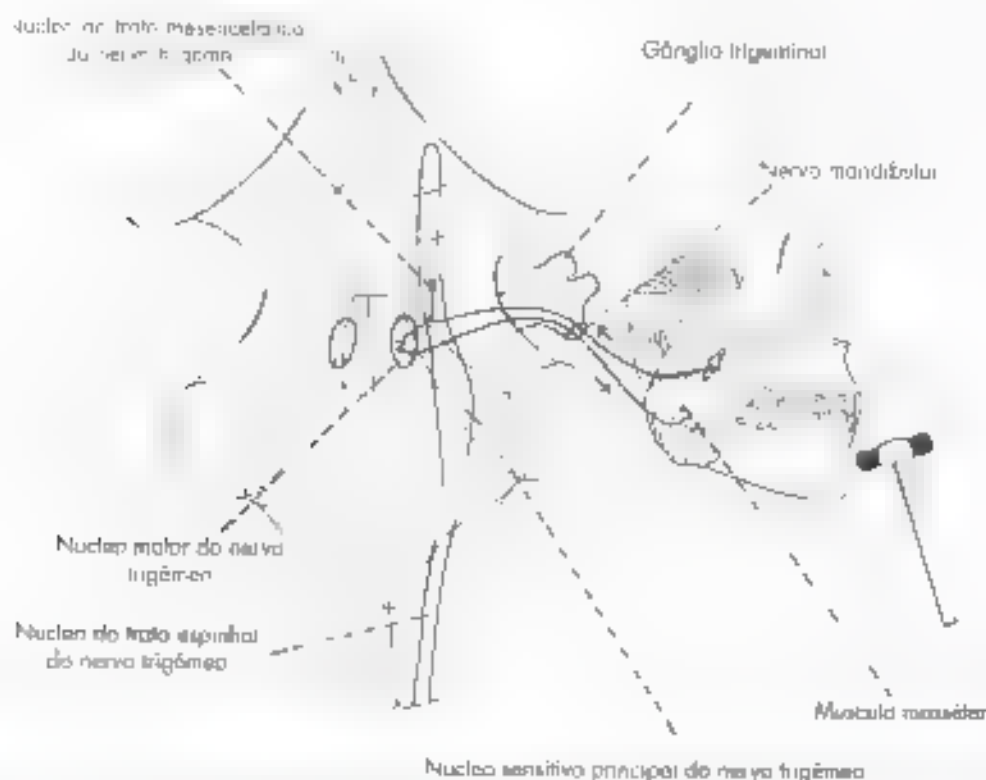


FIGURA 18.5 Esquema do reflexo mandibular

linhas masseter), desencadeando-se o reflexo morão que resulta na contração destes músculos, mantendo-se a boca fechada.

2.2.2 Reflexo corneano ou corneopalpebral

Pesquisa-se este reflexo tocando-se rapidamente a córnea com mecha de algodão. O que determina fechamento dos dois olhos por contração bilateral da parte palpebral do músculo orbicular do olho. O impulso aferente (Figura 8.6) passa sucessivamente pelo ramo oftálmico do trigêmeo, ganglio trigeminal e raiz sensitiva do trigêmeo, chegando ao núcleo sensitivo principal e núcleo da raiz espinal deste nervo. Fibras cruzadas e não cruzadas originadas nestes núcleos conduzem os impulsos aos núcleos da facial dos dois lados, de tal modo que a resposta motora se faz pelas duas nervos faciais, resultando no fechamento dos dois olhos. Entende-se, assim, que a lesão de um dos nervos trigêminos abole a resposta reflexa dos dois lados quando se toca a córnea do lado da lesão, mas não quando se toca a córnea do lado normal. Já a lesão de nervo facial de um lado abole a resposta reflexa deste lado, qualquer que seja o olho tocado. O reflexo cor-

neano constitui mecanismo de proteção contra corpos estranhos que caem no olho, condição em que ocorre também aumento do lacrimejamento. Deste modo, a interrupção do reflexo e gera morte seguida de ulcerações da córnea. Isto ocorre, por exemplo, como consequência indesejável de certas técnicas cirúrgicas de vida para tratamento das nevralgias do trigêmeo, nas quais o cirurgião secciona não a raiz sensitiva desse nervo, abolido toda a sensibilidade e também o reflexo corneano, as chamadas raizotomias, nas quais se secciona a raiz espinal do trigêmeo, ao ultrajar da dor permanecendo o reflexo corneano, uma vez que a maioria das fibras que compõem a parte aferente do arco reflexo terminam no núcleo sensitivo principal e não são comprometidas pela cirurgia.

O reflexo corneano é abolido ou abolido nos estudos de coma ou nas anestésias profundas, sendo muito utilizado pelos anestesiologistas para estar a profundidade das anestésias.

2.2.3 Reflexo lacrima

O toque da córnea, ou a presença de um corpo estranho no olho, causa aumento da secreção lacrimal. Trata-se de mecanismo de proteção do olho, especial-



FIGURA 8.6 Esquema do reflexo corneano

mente porque é acompanhado do fechamento da pálpebra, como já foi visto anteriormente. A via aferente do reflexo lacrimal é idêntica à do reflexo corneano. Contudo, as conexões eferentes se fazem com o núcleo lacrimal, de onde saem fibras pré-ganglionares pelo VII par (nervo intermediário), através dos quais o impulso chega ao gânglio pterigopalatino e daí à glândula lacrimal. O reflexo lacrimal é um exemplo de reflexo somatovisceral.

2.2.4 Reflexo de piscar

Quando um objeto é rapidamente jogado diante do olho, ou quando fazemos um rápido movimento como se fôssemos tocar o olho de uma pessoa com a mão, a pálpebra se fecha. A resposta é reflexa e não pode ser inibida voluntariamente. Fibras aferentes da retina vão ao colículo superior (através do nervo óptico, trato optico e braço do colículo superior), de onde saem fibras para o núcleo do nervo facial. Pelo nervo facial, o impulso chega à parte palpebral do músculo orbicular do olho, determinando o piscar da pálpebra. Se o estímulo for muito intenso, impulsos do teto mesencefálico vão aos neurônios motores da medula através do trato teto-espinhal, levando uma resposta motora que pode fazer com que o indivíduo reflexamente proteja o olho.

resumo.indd 10

2.2.5 Reflexo de movimentação dos olhos por estímulos vestibulares. Nistagmo

Este reflexo tem por finalidade manter a fixação do olhar em um objeto que interessa, quando esta fixação tende a ser rompida por movimentos do corpo ou da cabeça. Para melhor entendê-lo, imaginemos um indivíduo que vai andando a cavalo, fixando os olhos em um objeto à sua frente. A cada trepidação da cabeça, o olho se move em sentido contrário, mantendo o olhar fixo no objeto. Assim, quando a cabeça se move para baixo, os olhos se movem para cima, e vice-versa. Se não houvesse este mecanismo automático e rápido para a compensação dos desvios causados pela trepidação do cavalo, o objeto estaria sempre saído da mácula ou seja, da parte da retina onde a visão é mais distinta. Os receptores para este reflexo são as cristas situadas nas ampolas dos canais semicirculares do ouvido interno (Figura 29-7), onde existe um líquido, a endolinfa. Os movimentos da cabeça causam movimento da endolinfa dentro dos canais semicirculares e este movimento determina deslocamento dos cílios das células sensoriais das cristas. Isto causa os prolongamentos periféricos dos deutônios do gânglio vestibular, originando impulsos nervosos que seguem pela porção vestibular

do nervo vestibulo-coclear, através do qual atingem os núcleos vestibulares. Destes núcleos saem fibras que entram no fascículo longitudinal medial e vão diretamente aos núcleos dos II, IV e VI pares cranianos, determinando movimento do olho em sentido contrário ao da cabeça. Quando, entretanto, as cristas dos canais semicirculares são submetidas a estímulos exagerados, maiores do que os normalmente encontrados, o comportamento do olho é um pouco diferente. Assim, quando se muda rapidamente um indivíduo em uma cadeira, há estímulo exagerado das cristas dos canais semicirculares laterais, causado pelo movimento da endolinfa, que continua a girar dentro dos canais, mesmo depois que a cadeira parou. Neste caso, os olhos desviam-se para um lado até o máximo de contração dos músculos retos, voltam-se rapidamente à posição anterior para logo iniciar o novo desvio. A sucessão destes movimentos confere aos olhos um movimento oscilatório de varrer denominado *nistagmo*. Outro modo de desencadear o nistagmo consiste em fazer passar por um dos meatos acústicos externos uma corrente de água quente, e que determina movimento de convecção da endolinfa nos canais semicirculares e consequentemente, estimulação das cristas. Se for usada água fria, o deslocamento da endolinfa será em sentido oposto que determinará um nistagmo de sentido oposto ao que se obtém com água quente.

As características do nistagmo provocado, como direção e intensidade, permitem testar a excitabilidade de cada canal semicircular dando valiosas informações para o diagnóstico de processos patológicos que acometem o sistema vestibular. Por outro lado, condições patológicas podem ocorrer nistagmos espontâneos como, por exemplo, em casos de lesões vestibulares ou cerebrais.

2.2.6 Reflexos pupilares

O conhecimento dos reflexos envolvendo a pupila tem grande importância clínica não só para o neurologista, mas também para os demais profissionais da saúde. Os dois mais importantes são o reflexo fotomotor direto e o reflexo consensual.

2.2.6.1 Reflexo fotomotor direto

Quando um olho é estimulado com um feixe de luz, a pupila deste olho contrai-se em virtude do seu mecanismo (Figura 13-3), o impulso nervoso originado na retina e conduzido pelo nervo óptico, quiasmático e trato óptico, chegando ao corpo geniculado lateral e aferente do reflexo. Entretanto, ao contrário das vias relacionadas com a visão, as fibras agidas no reflexo fotomotor não fazem o trajeto típico da via da

lateral, mas ganham o braço do colículo superior, terminando em dendrítos da *área pré-teta* (Figura 18.3). Daí saem fibras que terminam fazendo sinapse com os neurônios do núcleo de *Edinger-Westphal*. Deste núcleo saem fibras pré-ganglionares que, pelo I par, vão ao *gânglio ciliar* de onde saem: fibras pós-ganglionares que terminam na muscula esfíncter da pupila, determinando sua contração.

2.2.6.2 Reflexo consensual

Pesquisa-se este reflexo estimulando-se a retina de um olho com um jato de luz e observando-se a contração da pupila do lado oposto. O impulso nervoso cruza o plano mediano ou quiasma óptico e na comissura posterior, neste caso através de fibras que da *área pré-teta* de um lado, cruzam para o núcleo de *Edinger-Westphal* do lado oposto.

2.2.6.3 Importância clínica dos reflexos pupilares

Ausência do reflexo fotomotor em um paciente neonatal indica dano no mesencefalo. Os reflexos pupilares são importantes também para avaliar o estado funcional das vias aferentes e eferentes que o mediam podendo estar abolido em lesões da retina, do nervo óptico, do trato óptico ou do nervo oculomotor. Assim, se a luz direcionada ao olho direito causa apenas resposta consensual do olho esquerdo, a via aferente do reflexo está intacta, mas a via eferente para o olho direito está lesada, provavelmente no nervo oculomotor. Por outro lado, se existe lesão unilateral do nervo óptico, causando cegueira unilateral, a luz incidindo sobre este olho não ocasiona resposta em nenhum dos olhos, qualquer que a pesquisa do olho contralateral desencadeará tanto o reflexo fotomotor a retina como o consensual no olho lesado.

2.2.7 Reflexo do vômito

O reflexo do vômito pode ser desencadeado por várias causas, sendo mais frequentes aquelas que resultam de irritação da mucosa gastrointestinal. Neste caso situa-se, por exemplo, o vômito decorrente de ingestão ex-

cessiva de bebidas alcoólicas, um mecanismo de defesa que visa impedir a passagem para o sangue de grande quantidade de álcool. A irritação da mucosa gastrointestinal estimula viscerorreceptores existentes (Figura 18.7), originando impulsos aferentes que, pelas fibras aferentes viscerais do vago, chegam ao núcleo do trato solitário. De lá saem fibras que levam impulsos ao *centro do vômito*, situado na formação reticular do bulbo. Deste centro saem fibras que se ligam às áreas responsáveis pelas respostas motoras que vão desencadear o vômito. Estas fibras são as seguintes (Figura 18.7).

- a) fibras para o núcleo dorsal do vago, de onde saem os impulsos, pelas fibras pré-ganglionares do vago, após sinapse em neurônios pré-ganglionares situados na parede do esôfago, os impulsos chegam a este órgão, aumentando sua contração e determinando a abertura da cardia;
- b) fibras que, pelo trato retículo-espinhal, chegam a córtex lateral da medula, de onde saem fibras simpáticas pré-ganglionares que, pelos nervos espinais, chegam aos gânglios cervicais. Fibras pós-ganglionares originadas nestes gânglios levam os impulsos ao estômago, determinando o relaxamento do piloro;
- c) fibras que, pelo trato retículo-espinhal, chegam à medula cervical, onde se ligam os neurônios motores cujos axônios constituem o nervo frênico. Os impulsos nervosos que seguem por este nervo vão determinar a contração do diafragma;
- d) fibras que, pelo trato retículo-espinhal, chegam aos neurônios motores da medula, onde se originam os nervos toraco-abdominais. Estes nervos vão os músculos da parede abdominal, cuja contração aumenta a pressão intra-abdominal, fazendo a saída mais importante no mecanismo do vômito;
- e) fibras para o núcleo do hipoglosso, cuja ação resulta na protrusão da língua.

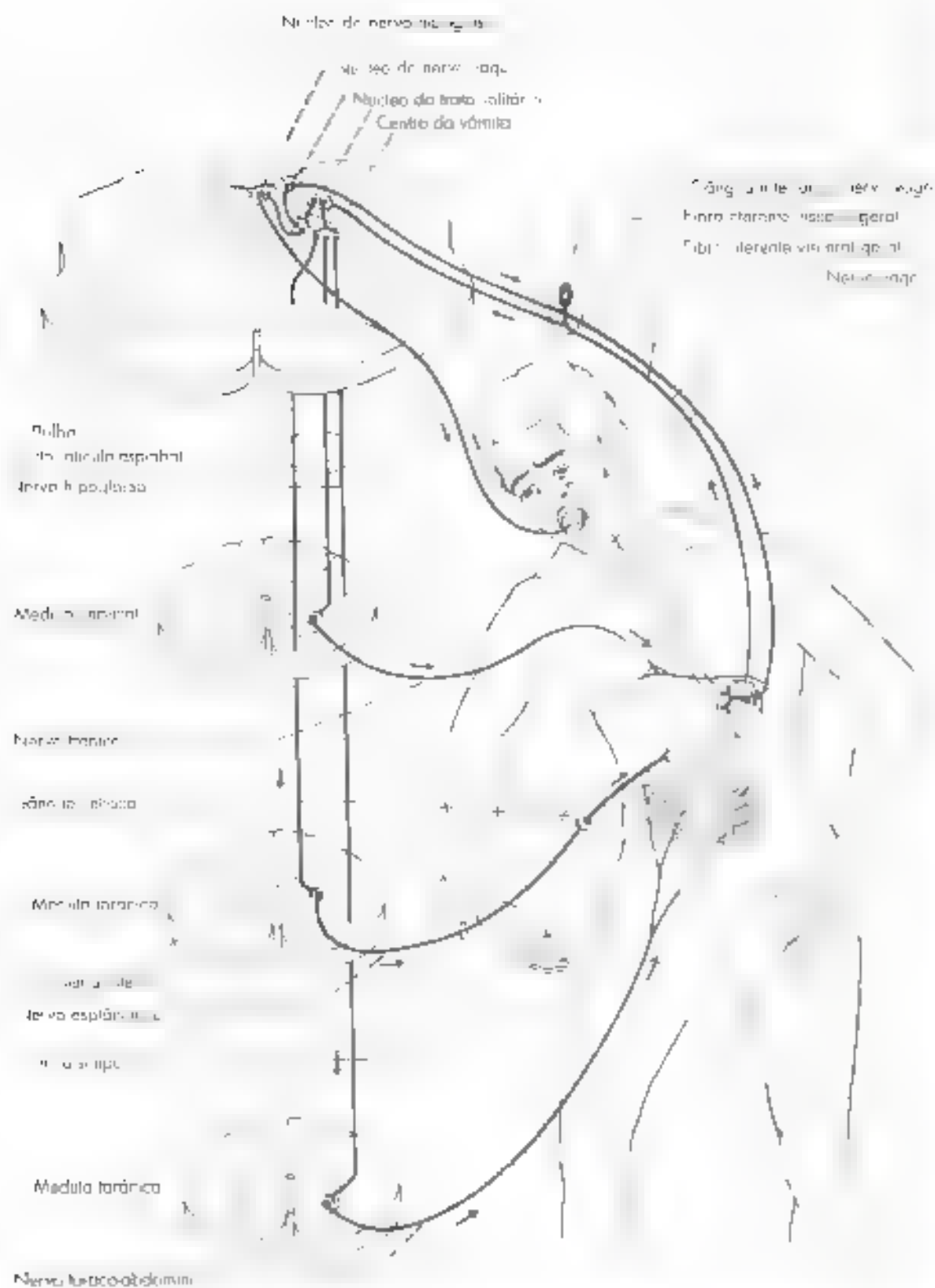


FIGURA 18.7 Esquema do reflexo do vômito

Considerações Anatomoclínicas sobre a Medula e o Tronco Encefálico

1.0 INTRODUÇÃO

O estudo das lesões e processos patológicos que acometem o sistema nervoso contribui fundamentalmente para o conhecimento desse sistema, particularmente no homem, em quem não é possível fazer experiências. Com efeito, a correlação entre a localização anatômica de uma lesão e o sintoma clinicamente observado é um dos processos mais utilizados para se estabelecer o significado funcional de uma área do sistema nervoso central. O conhecimento das alterações anatômicas e fisiológicas é, portanto, importante para o médico, especialmente para o neurologista, interessado em estabelecer a localização precisa de uma lesão com base nas alterações sintomáticas observadas. Embora este seja o objetivo dos cursos de Neurologia, alguns que algumas noções devem ser adquiridas durante o curso de Neuroanatomia, pois os professores não podem ensinar a, mais racionalmente, memorizar algumas dos aspectos mais relevantes da anatomia e fisiologia do sistema nervoso central. Neste capítulo serão feitas algumas poucas referências anatômicas sobre a medula e o tronco encefálico, à guisa de exercício de raciocínio sobre fatos que já foram anteriormente vistos. Exatamente por ser esta a finalidade do estudo, não levemos a pretensão de ele estar completo, certos de que o estudo de algumas síndromes neurológicas dará as bases para a compreensão de outras.

2.0 CONCEITUAÇÃO DE ALGUNS TERMOS

As lesões da medula e do tronco encefálico manifestam-se principalmente por alterações de motricidade e de sensibilidade.

2.1 ALTERAÇÕES DA MOTRICIDADE

Podem ser da motricidade voluntária, do tônus ou dos reflexos. A diminuição da força muscular denomina-se *paralisia*; a ausência total de força a *paralisia flaccida*; o movimento *paralisia* ou *plegia*. Quando estes sintomas atingem todo um lado do corpo, temos *hemiparalisia* e *hemiplegia*.

Pode ocorrer também um estado de relativa contração em que se encontra permanentemente um músculo aorta em repouso. As alterações de tônus podem ser de aumento (*hipertonias*), de inibição (*hipotonias*) e ausência completa (*atonia*).

Nas alterações da motricidade dos músculos de esôfago do sistema nervoso, pode haver ausência (*arrreflexia*), diminuição (*hiporreflexia*) ou aumento (*hiperreflexia*) dos reflexos musculotendíneos, como por exemplo o reflexo patelar. Pode ainda haver o aparecimento de reflexos patológicos. Assim, quando se estimula a planta do pé, a resposta reflexa normal consiste na flexão plantar do hálux. Contudo, em casos de lesão dos tratos corticospinais, ocorre flexão dorsal ou extensão do hálux (*trismo de Babinski*).

Para asias com hiporreflexia e hipotonia são denominadas *paralisias flácidas*. Caracterizam a chamada *síndrome do neurônio motor inferior*, que resulta de lesão dos neurônios motores da coluna anterior da medula ou dos axílios motores dos nervos cranianos. Nesses casos, ocorre também, em pouco tempo, atrofia da musculatura inervada por perda da ação trofica dos nervos sobre os músculos. Para asias com hiperreflexia e hipertonia são denominadas *paralisias espásticas*. Ocorrem na *síndrome do neurônio motor superior na central*, onde a lesão localiza-se nas áreas motoras do córtex cerebral ou nas vias motoras descendentes, especialmente no trato corticospinal. Neste caso, a atrofia muscular é muito discreta, pois os músculos continuam inervados pelos neurônios motores em tronco e o sinal de Babinski é positivo. Essas síndromes são de grande importância clínica e serão estudadas com mais detalhes no Capítulo 30, item 6.11.

2.2 ALTERAÇÕES DA SENSIBILIDADE

As principais alterações da sensibilidade são:

- a) *anestesia* – desaparecimento total de uma ou várias modalidades de sensibilidade após estimulação adequada. O termo emprega-se mais frequentemente para a perda da sensibilidade tátil, reservando-se o termo *analgesia* para a perda de sensibilidade dolorosa;
- b) *hipoestesia* – diminuição da sensibilidade;
- c) *hiperestesia* – aumento da sensibilidade;
- d) *parestesia* – aparecimento, sem estimulação, de sensações espontâneas e mal definidas como, por exemplo, o “formigamento” ou “as dores, em geral”.

3.0 LESÕES DA MEDULA

A cada ano, milhares de pessoas no mundo sofrem lesões na medula espinal, que geram incapacidade permanente sensorial e motora, assim como perda do controle voluntário das funções vesical e intestinal. Diante da suspeita de uma lesão medular é importante distinguir se os sintomas realmente resultam de lesões da medula ou das raízes nervosas. Quando a lesão ocorre nas raízes ventrais, os sinais motores incluem fraqueza, atrofia e perda de reflexos nos músculos inervados pela raiz. Quando são lesadas as raízes dorsais, haverá perda total de sensibilidade no dermatomo correspondente à raiz lesada. A identificação dos locais das lesões radiculares pode ser feita com base nos mapas de dermatomas e com o teste de interdigital radicular (Figuras 11.9 e 16.16).

3.1 LESÕES DA COLUNA ANTERIOR

3.1.1 Poliomielite

Na poliomielite (paralisia infantil), o vírus destrói especificamente os neurônios motores da coluna anterior. Neste caso, ocorre uma síndrome do neurônio motor inferior, ou seja, paralisia flácida nos músculos correspondentes à área da medula que foi lesada. Logo depois, de algum tempo, de hipotrofia desses músculos, podem ocorrer enormes deformidades por ação de grupos musculares cujos antagonistas foram paralisados. Quando a destruição se dá nos neurônios responsáveis pelos movimentos respiratórios, pode haver morte por insuficiência respiratória.

3.1.2 Esclerose lateral amiotrófica

Doença que acomete uma a cada 20.000 pessoas no mundo que perdem progressivamente, ao longo de muitos anos, toda a motricidade voluntária por lesão dos neurônios motores a. A. flácida, atáxica e sensível. A causa não está plenamente esclarecida.

3.2 TABES DORSALIS

Na *tabes dorsalis*, consequência da neurosífilis, ocorre lesão das raízes dorsais, especialmente da divisão medial destas raízes. Como esta divisão contém as fibras que formam os fascículos gráco e cuneiformes, estes são também destruídos. Como consequência, temos perdas das funções desses fascículos, já descritas no Capítulo 4 (item 4.3.2.) e que são as seguintes:

- a) *perda da propriocepção consciente* – na prática isso se manifesta por perda da consciência ou seja, do sentido de posição e de movimento;
- b) *perda da tato epicrítico* – em virtude da qual o indivíduo perde a discriminação tátil;
- c) *perda da sensibilidade vibratória e da estereognosia*.

Com o progredir das lesões, pode haver destruições maiores das raízes dorsais, com comprometimento de outras formas de sensibilidade e perda de alguns reflexos cujas fibras aferentes foram destruídas.

3.3 HEMISSECÇÃO DA MEDULA

A hemissecção da medula produz no homem um conjunto de sintomas conhecido como *síndrome de Brown-Sequard* (Figura 19.1). Os sintomas mais característicos resultam da interrupção dos principais arcos, que percorrem toda a metade da medula. Os sintomas resultam da secção dos tratos que não se cru-

festam-se no lado oposto ao casado. T
aparecem somente abste do novel da

mas que se manifestam do
lado da lesão (tratos não
afetados na medula)

[illegible]

comprimentos de onda entre 10 e 300 nm, tendo como o eixo vertical das curvas a densidade óptica. Os espectros das amostras foram obtidos com o uso de uma célula de 1 cm de espessura, com o comprimento de onda de 254 nm, e a densidade óptica foi determinada a partir da curva de calibração obtida com o uso de soluções de ácido nítrico.

3.3.2 Sintomas que se manifestam do lado oposto ao usado/tratado cruzado

- b) ligeira diminuição do tórax prototípico e da pressão, por comprometimento do trato espirotal médio (Figura 9.1 B).

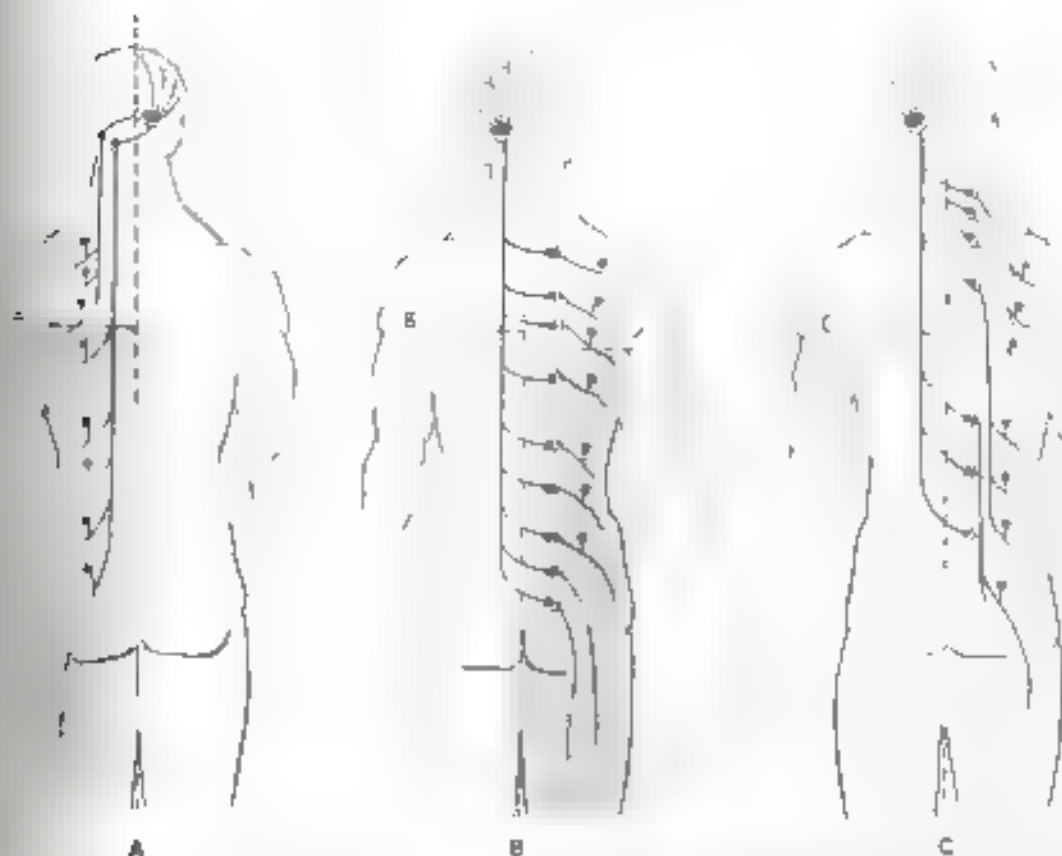


Fig. 1. Medição do comprimento do interapêndice lateral (A), comprimento ascendente da mecha (B), comprimento da língua (C), comprimento da mecha (D), comprimento da perna (E), comprimento da lateral (F), comprimento da lateral (G), comprimento da lateral (H), comprimento da lateral (I), comprimento da lateral (J), comprimento da lateral (K), comprimento da lateral (L), comprimento da lateral (M), comprimento da lateral (N), comprimento da lateral (O), comprimento da lateral (P), comprimento da lateral (Q), comprimento da lateral (R), comprimento da lateral (S), comprimento da lateral (T), comprimento da lateral (U), comprimento da lateral (V), comprimento da lateral (W), comprimento da lateral (X), comprimento da lateral (Y), comprimento da lateral (Z).

3.4 Siringomielia

Trata-se de uma doença na qual há formação de uma cavidade no canal central da medula (Figura 19.2), levando à destruição da substância branca intermedia e da comissura branca. Essa destruição interrompe as fibras que formam os tratos espinais dorsais e ventrais, quando estes cruzam ventralmente ao canal central (Figuras 29 e 29.2). Ocorre a perda de sensibilidade térmica e dolorosa de ambos os lados, em uma dermatoma contígua aos dermatomos reacionados com as fibras espinhais. Contudo, nessas áreas não há qualquer perturbação da propriocepção, sendo mínima a deficiência motora. A persistência da propriocepção explica-se pelo fato de a lesão não atingir as fibras do funículo posterior (fascículos gracil e cuneiforme). A persistência da sensibilidade tátil quase normal se deve ao fato de que as impulsos táteis seguem, em grande parte, pelas fibras dos gracil e cuneiforme (fibras espinhais), que não são comprometidos. Mesmo as fibras que seguem pelos tratos espinais dorsais anteriores são, em parte, poupadas pelas raízes visuais no tronco anterior (Figura 19.1 C). A perda da sensibilidade térmica e dolorosa, com persistência da sensibilidade tátil e proprioceptiva, é denominada *dissociação sensitiva*.



FIGURA 19.2 Ressonância magnética da coluna vertebral em corte sagital mostrando a dilatação do canal central da medula em um paciente com siringomielia. (Cortesia Marco Antônio Rodack)

3.5 TRANSECÇÃO DA MEDULA

Imediatamente após um traumatismo que resulte na lesão completa da medula, o paciente entra em estado de *choque espinhal*. Esta condição, que nada tem a ver com o choque por perda de sangue, caracteriza-se pela absoluta perda da sensibilidade dos movimentos e arreflexia nos músculos inervados pelos segmentos medulares situados abaixo da lesão. Há, ainda, retenção de urina e de fezes e perda da função erétil. Quando, após um período variável, reaparecem os movimentos reflexos, que se tornam exagerados, aparece o sinal de Babinski. A eliminação de urina e de fezes passa a ser feita reflexamente, ou seja, sem controle voluntário. A urina só se pode controlar com essa regulação manual.

3.6 COMPRESSÃO DA MEDULA

Como com maior frequência, em casos de câncer (um tumor que se desenvolve no canal vertebral pode poupar a noção, comprimindo a medula de fora para dentro, resultando na sintomatologia variável, conforme a posição do tumor inicialmente, podem aparecer dores em determinados dermatomos que correspondem às raízes dorsais comprometidas. Com o progredir da doença, aparecem sintomas de comprometimento de vários medulares.

Um tumor que se desenvolve dentro da medula comprime-a de dentro para fora, causando perturbações motoras por lesão do trato corticospinal lateral.

Há também perda da sensibilidade térmica e dolorosa, por compressão do trato espinotalâmico lateral. Inicialmente, a dor ou o formigamento aparece inicialmente nos dermatomos mais próximos do nível da lesão, progredindo para dermatomos cada vez mais baixos, usualmente poupando os dermatomos sacrais. É o que os neurólogos conhecem como *preservação sacral*. Isso se deve ao fato de que as fibras originadas nos segmentos sacrais da medula se dispõem lateralmente no trato espinotalâmico lateral, enquanto as originadas em segmentos progressivamente mais altos ocupam posição cada vez mais medial neste trato. Entende-se, pois, que, quando um tumor comprime a medula de fora para dentro, as fibras originadas nos segmentos sacrais são lesadas em primeiro lugar. Quando o tumor comprime de dentro para fora, estas fibras são lesadas por último e são preservadas.

3.7 SECÇÃO CIRÚRGICA DOS TRATOS ESPINALÂMICOS LATERAIS (CORDOTOMIAS)

Em casos de dor resistente aos medicamentos, quando principalmente de origem maligna, pode

- **embolotomia** O processo consiste na secção do trato espinotalâmico lateral, acima e do lado processo doloroso. Neste caso haverá queda de temperatura do lado oposto, a partir da zona abaixo do nível da secção. Em caso de dores viscerais, é imprescindível a cirurgia em vista do grande número de fibras relacionadas com a transmissão deste tipo de dor.

OTOMIA DA LINHA MÉDIA

em caso de tratamento de dores viscerais na lesão das fibras responsáveis pela dor viscerogeno pélvica e abdominal que se localizam entre o fascículo medial ao fascículo gracil e abordado cirurgicamente pelo suco: mediano

DES DO B. B.

SAO DA BASE DO BLIBO

lesões, em geral, comprometem a pirâmide e hipoglosso (Figura 19.3). A lesão da pirâmide e o trato corticospinal, e, como este se cruza no nível da lesão, causa hemiparesia do lado lesado. Quando a lesão se estende dorsalmente os demais tratos motores descendentes, o é de hemiplegia. A lesão do hipoglosso causa

paralisação dos músculos da metade da língua situada do lado lesado, com sinais de síndrome de neurônio motor inferior que, na maioria das vezes, se manifesta principalmente por atrofia desses músculos. Como a musculatura de uma das metades da língua está paralisada, quando o doente faz a protrusão da língua, a musculatura do lado normal desvia a língua para o lado lesado.

4.2 SINDROME DA ARTÉRIA CEREBELAR INFERIOR POSTERIOR (SINDROME DE WALFEMBERG)

A artéria cerebelar inferior posterior raaio da vertebral, irriga a parte dorsolateral do bulbo. Tromboses desta artéria comprometem várias estruturas, resultando de sintomatologia complexa, que vai descrita a seguir.

- a) *lesão do plexus braquial cervical inferior* - anulação de movimentos na metade do corpo situada do lado lesado
- b) *lesão do trato espinal do trígemo e seu ramo* - perda da sensibilidade térmica e dolorosa na metade da face situada do lado da lesão
- c) *do trato espinotalâmico lateral* - perda de sensibilidade térmica e dolorosa na metade do corpo situada do lado oposto ao da lesão
- d) *lesão do núcleo ambíguo* - perturbações da deglutição, disfagia e da fonação (dislalia) por paralisia dos músculos da língua e da faringe



Exercício 19.3 Encontre um plano não transversal de baixo triângulo de uma esquadra. O triângulo, impiedoso, não é isosceles e não é equilátero, pois é isosceles somente se vier a parar no lado maior, uma esquadra case de vidro com sendo a pirâmide e a incidência do feixe hipossolado.

a **condominium**. O processo consiste na secção do trato espinotálâmico lateral, de uma e de outro ao processo doloroso. Neste caso haverá dor e de temperatura de lado oposto, a partir do tórax abaixo do nível da secção. Em caso de dores viscerais, é imprescindível a cirurgia em vista do grande número de fibras sensitivas relacionadas com a transmissão dessas

paralisia dos músculos da metade da língua situada do lado lesado, com sinais de síndrome de respiração motor inferior que, no caso, se manifestam principalmente por atrofia desses músculos. Como a musculatura de ambas as metades da língua está paralisada, quando o doente faz a protrusão da língua, a musculatura do lado normal desvia a língua para o lado lesado.

2.4.2.2 LESÃO DA LINHA MÉDIA

em caso de tratamento de dores viscerais, a lesão das fibras responsáveis pela dor viscerogenital e abdominal, que se localizam no funículo mediano ou funículo gracil, é realizada cirurgicamente pelo sulco mediano mediano.

2.4.2.3 LESÃO DO BULBO

2.4.2.3.1 LESÃO DA BASE DO BULBO

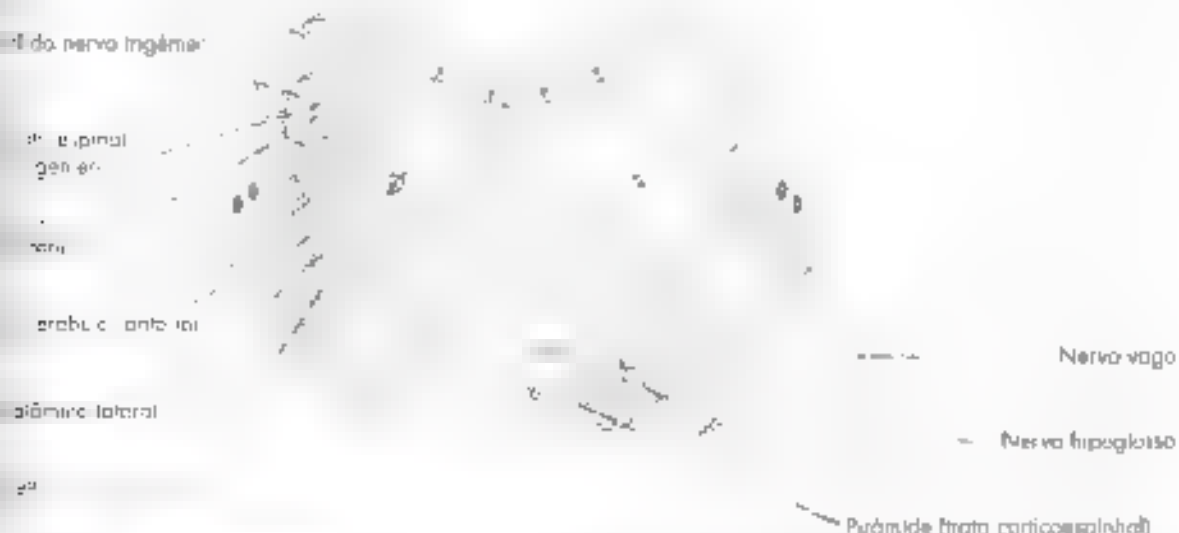
Lesões, em geral, comprometem a pirâmide e o apêndice. **Figura 19.3**. A lesão da pirâmide e do trato corticoespinhal, e, como este se cruza no nível da lesão, causa hemiparalisia do lado lesado. Quando a lesão se estende dorsalmente, compromete os demais tratos motores descendentes, o que causa paraplegia. A lesão do hipoglossa causa

2.4.2.3.2 SÍNDROME DA ARTÉRIA CEREBELAR INFERIOR POSTERIOR (SÍNDROME DE WALLERBERG)

A artéria cerebelar inferior posterior ramifica-se na vertebral, irriga a parte dorso-lateral do bulbo. Trombose desta artéria compromete várias estruturas, resultando em síndrome clínica complexa (**Figura 19.3**).

- lesão do pedúnculo cerebelar inferior** - perda de consciência de movimentos na metade do corpo situada do lado lesado;
- lesão do trato espinhal do trigêmeo e seu núcleo** - perda da sensibilidade térmica e dolorosa na metade da face situada do lado da lesão;
- lesão do trato espinotálâmico lateral** - perda de sensibilidade térmica e dolorosa na metade do corpo situada do lado oposto ao da lesão;
- lesão do núcleo amígdalo** - perturbações da deglutição (disfagia) e da fonação (disfonia) por paralisia dos músculos da faringe e da laringe.

Figura 19.3: Pedúnculo cerebelar inferior.



2.4.2.3.3 **Figura 19.3** Esquema de uma lesão bulbocervical de origem vascular (do tronco esquerdo). As estruturas comprometidas são a artéria cerebelar anterior posterior (síndrome de Wallenberg), do lado direito, uma lesão da base do bulbo comprometendo a pirâmide e a emergência do nervo hipoglossal.

Pode aparecer uma síndrome de Horner. Capítulo 3, item 1.4) por lesão das vias descendentes que do hipotálamo dirigem-se aos neurônios pré-ganglionares relacionados com a inervação da pupila.

5.0 LESÕES DA PONTE

5.1 LESÕES DO NERVO FACIAL

O nervo facial origina-se de seu núcleo situado na ponte, emerge da lateral do sulco bulbo-pontino, penetra no osso temporal, pela meata acústica interna e emerge do crânio pelo forame estiomaxilar. Para se distribuir aos músculos e mucos. Lesões do nervo, em qualquer parte desse trajeto, resultam em paralisia total dos músculos da expressão facial da metade lesada. Estes músculos perdem o tônus, tornando-se flácidos e, como isso ocorre com o músculo buccinador, há frequentemente vazamento de saliva pelo ângulo da boca do lado lesado. Como a musculatura do lado oposto está normal, resulta desvio da comisura labial para o lado normal, particularmente evidente quando o indivíduo sorri. Há também paralisia do músculo *orbicularis oculi*, cuja porção palpebral permite o fechamento da pálpebra. Como o músculo elevador da pálpebra (innervado pelo oculomotor) está normal, a pálpebra permanece aberta, predispondo o olho a lesões e infecções uma vez que o reflexo corneano está abolido. Entende-se também porque o doente não consegue soprar, assoviar, pescoçar e nem enrugar o lado correspondente da testa.

O tipo de paralisia descrita é denominada *paralisia facial periférica* e deve ser distinguido das *paralisias faciais centrais* ou *supranucleares* que resultam de lesões do trato corticonuclear. As diferenças entre esses dois tipos de paralisia são mostradas na Figura 19.4 e descritas a seguir:

- as paralisias periféricas são homolaterais, ou seja, ocorrem do mesmo lado da lesão. As paralisias centrais ocorrem do lado oposto ao da lesão, ou seja, são contralaterais;
- as paralisias periféricas acometem uma metade toda da face, as centrais atingem-se apenas nos músculos da metade inferior da face, poupando os músculos da metade superior, como o *orbicularis oculi*. Isto se explica pelo fato de as fibras corticonucleares, que vão para os neurônios motores do núcleo do facial que inervam os músculos da metade superior da face serem cruzadas e heterolaterais, ou seja, terminam no núcleo do seu próprio lado e no do lado oposto. Já as fibras que controlam os neurônios motores

para a metade inferior da face são todas heterolaterais. Desse modo quando há uma lesão do trato corticonuclear de um lado, há completa paralisia da musculatura inferior da metade inferior da face do lado oposto, mas na metade superior os movimentos são mantidos pelas fibras homolaterais, que permanecem intactas (Figura 19.4).

- as paralisias periféricas são totais. Nas paralisias centrais, entretanto, pode haver contração involuntária da musculatura adâmica como na lesão educional. Assim, o indivíduo pode contrair a musculatura mimica do lado paralisado quando muito chora, embora não possa fazê-lo voluntariamente. Isto se explica pelo fato de que os impulsos que chegam ao núcleo do facial para iniciar movimentos decorrentes de manifestações emocionais, não seguem pelo trato corticonuclear.

Convém assinalar ainda, que as lesões do nervo facial em seu trajeto no canal facial, antes de sua emergência do forame estiomaxilar, estão, em geral, associadas a lesões do VII par e do nervo intermediário. Neste caso, além dos sintomas já vistos, há perda de sensibilidade gustativa nos 2/3 anteriores da língua (lesão do gúsmotor), alterações do equilíbrio, enjoo e vertigem, decorrentes da lesão da parte vestibular do VI par e diminuição da audição, por comprometimento da parte coclear desse nervo.

5.2 LESÃO DA BASE DA PONTE (SÍNDROME DE MILLARD-GUBLER)

Uma lesão situada na base da ponte comprometendo o trato corticonuclear e as fibras do nervo abducente (Figura 19.5), resulta no quadro denominado *hemiplegia cruzada*, com lesão do abducente. A lesão do trato corticonuclear resulta em hemiparesia do lado oposto ao lesado. A lesão do nervo abducente causa paralisia do músculo reto lateral do mesmo lado da lesão, o que impede o movimento do olho em direção lateral (abdução). Como o olho não afetado move-se normalmente, os movimentos dos dois olhos deixam de ser conjugados. Por isso, os raios luminosos provenientes de um determinado objeto incidem em partes não correspondentes das retinas dos dois olhos, por exemplo, na mácula de um olho normal e em um ponto situado ao lado da mácula do olho afetado. É por isso que o indivíduo vê duas imagens do objeto, fenômeno denominado *diplopia*. Além disso, as lesões do nervo abducente há desvio do eixo do olhar em direção medial (*estrabismo convergente*)

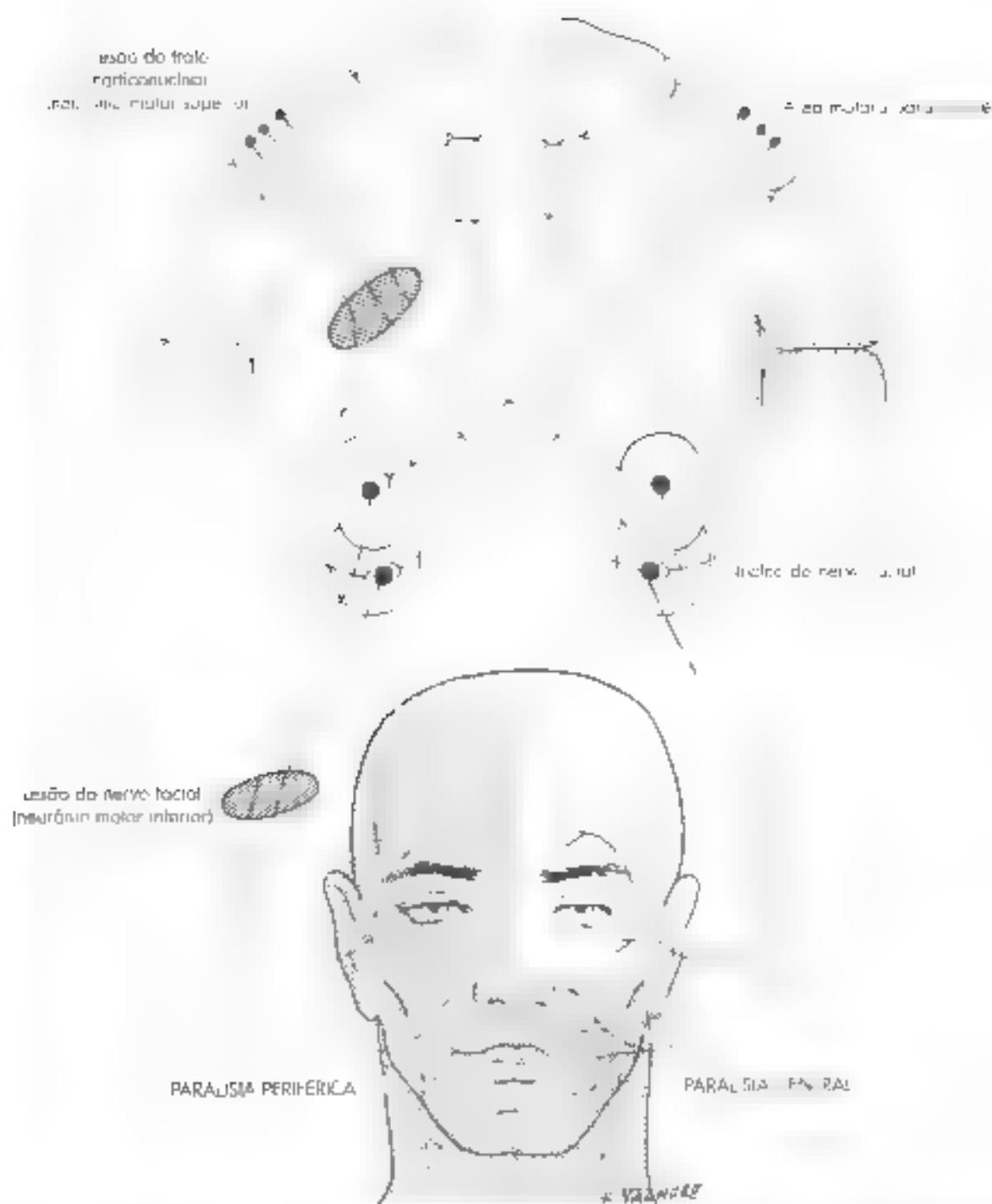


FIGURA 19.4 Esquema mostrando as diferenças entre as paralisias central, motora e periférica. As áreas pontilhadas indicam a localização da lesão, sendo as paralisias periféricas decorrentes de lesão do tronco encefálico e do próprio nervo cranial.

por ação do músculo reto medial, não contrabalança a ação do reto lateral. Quando a lesão da base da ponte se estende lateralmente, compromete as fibras do nervo facial (Figura 19.5) e, no quadro clínico já descrito acrescenta o sinal de lesão do nervo facial caracterizado a síndrome de Millard-Gubler.

5.3 LESÃO DA PONTE AO NÍVEL DA EMERGÊNCIA DO NERVO TRIGÊMEO

Lesões da base da ponte podem comprometer o trato corticospinal e as fibras do nervo trigêmeo (Figura 19.6), determinando um quadro de hemiplegia

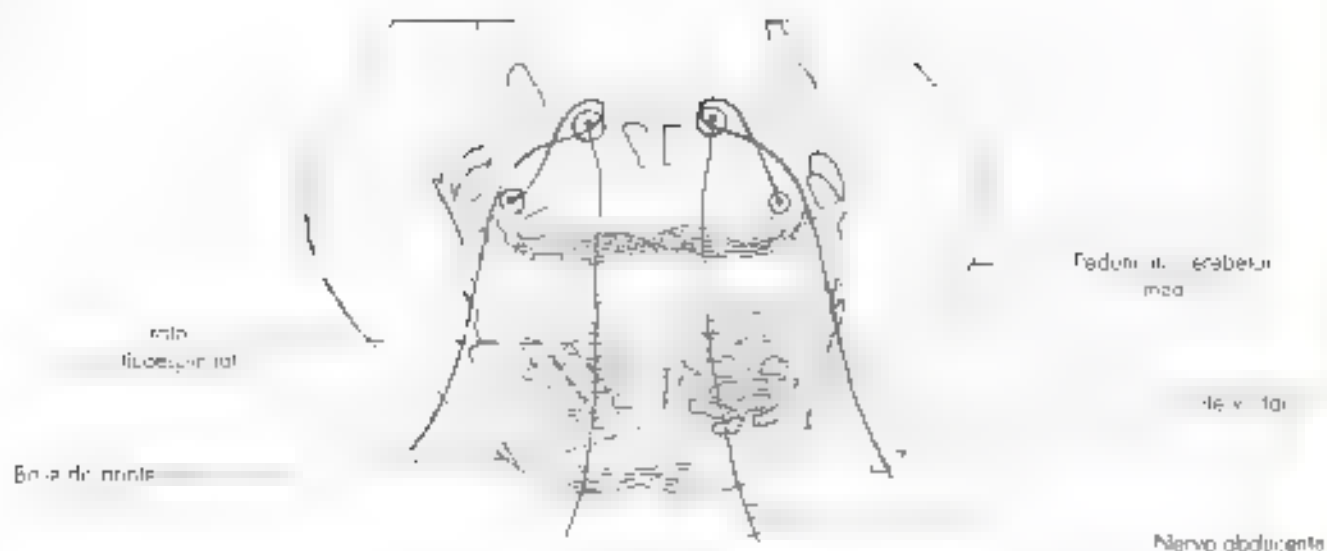


FIGURA 19.5 Esquema de uma seção transversal de ponto mostrando as estruturas comprimidas em uma lesão da base do colículo lateral (síndrome de Millard-Gubler)

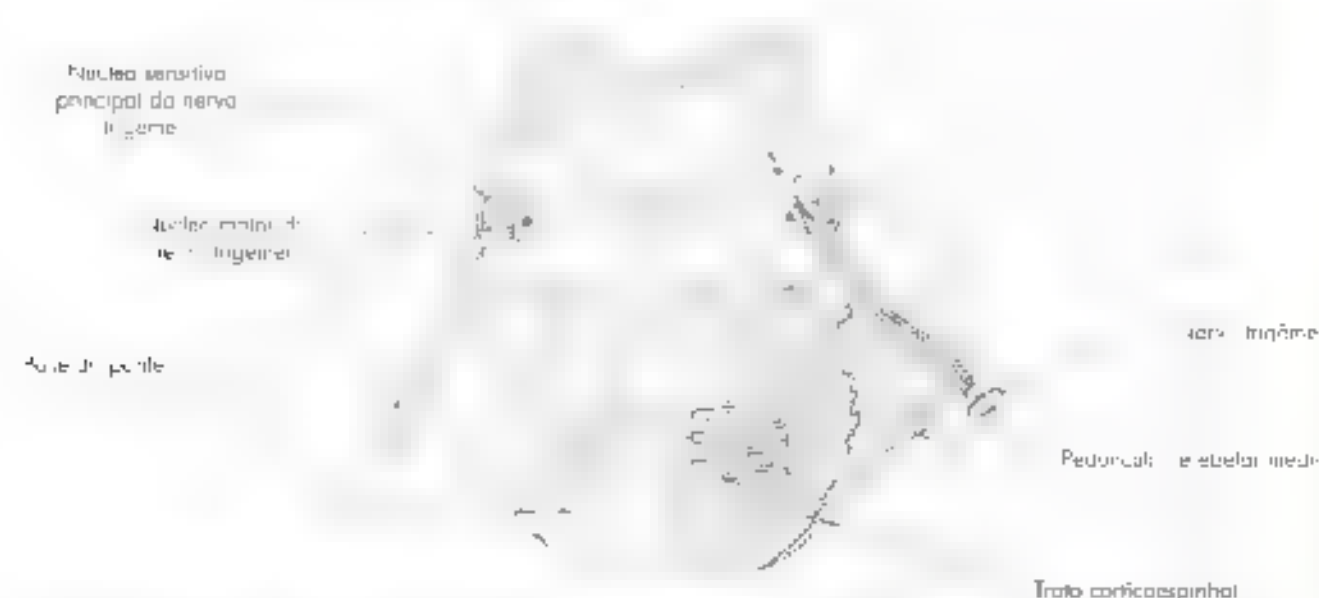


FIGURA 19.6 Esquema de uma seção transversal de ponto mostrando as estruturas comprimidas em uma lesão da base do colículo oposta do nervo trigêmeo

cruzada com lesão do trigêmeo. A lesão do trato corticoespinal causa hemiplegia do lado oposto, com síndrome do neurônio motor superior. A lesão do trigêmeo causa as seguintes perturbações motoras e sensitivas de mesmo lado:

- a) **perturbações motoras** – lesão do componente motor do trigêmeo causa paralisia da musculatura massetera de lado da lesão. Por ação dos músculos pterigoides do lado

normal, há desvio da mandíbula para o lado paralisado.

- b) **perturbações sensitivas** – ocorre anestesia da face do mesmo lado da lesão no território correspondente aos três ramos do trigêmeo. Perda do reflexo corneano.

A lesão pode se estender ao território medial, determinando a perda da propriocepção consciente e do tato epierático do lado oposto ao lesado.

6.0 LESÕES DO MESENCÉFALO

6.1 LESÕES DA BASE DO PEDÚNCULO CEREBRAL (SÍNDROME DE WEBER)

Uma lesão da base do pedúnculo cerebral (Figura 19.7) geralmente comprime o trato corticospinal e as fibras do nervo oculomotor. A lesão do trato corticospinal, como já foi visto, determina hemiparesia do lado oposto. Da lesão do nervo oculomotor resultam os seguintes sintomas no lado da lesão:

- impairment da capacidade de mover a cabeça ocular para cima para baixo ou em direção medial, por paralisia dos músculos retos superior, inferior e medial;
- anisotropia (veja explicação no item 1);
- desvio do eixo ocular em direção lateral (*esotropia divergente*), por ação do músculo reto lateral, não contrabalançada pelo medial;
- ptose palpebral (queda da pálpebra), decorrente da paralisia do músculo levantador da pálpebra, o que impossibilita também a abertura voluntária da pálpebra;
- dilatação da pupila (midríase), por ação do músculo dilatador da pupila (nervado pelo sistema nervoso simpático), não antagonizada pelo constritor da pupila cuja inervação parassimpática foi lesada.

6.2 LESÃO DO TEGMENTO DO MESENCÉFALO (SÍNDROME DE BENEDICT)

A lesão do tegmento do mesencéfalo (Figura 19.7) compromete o nervo oculomotor, o núcleo rubro e os lemniscos medial, espinal e trigeminal, resultando os seguintes sintomas descritos a seguir:

- lesão do oculomotor — já estudada no item anterior;
- lesão dos lemniscos medial, espinal e trigeminal — anestesia da metade oposta do corpo inteiro da cabeça, esta última causada por lesão do lemnisco trigeminal;
- lesão do núcleo rubro — tremores e movimentos anormais da mão oposta à lesão.

6.3 SÍNDROME DE PARINAUD

Decorrente de tumores da pineal, que comprime o colículo superior causando paralisia de olhar conjugado para cima. Com a evolução, a compressão pode causar oclusão do aqueduto, com hidrocefalia e paralisia ocular decorrentes da compressão dos núcleos dos nervos oculomotor e troclear.

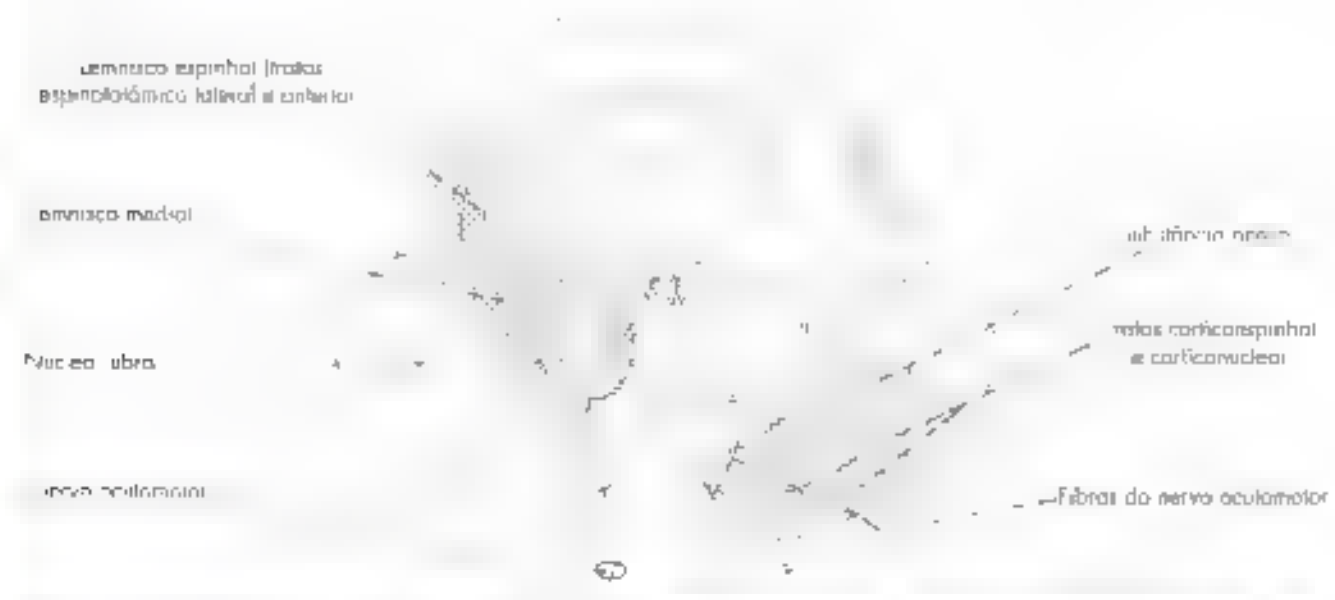


FIGURA 19.7 Esquema de um sag. do tronco cerebral mesencéfalo, no nível do colículo superior, mostrando as estruturas comprometidas na síndrome de Weber (lado direito), e na síndrome de Benedict (lado esquerdo).

Formação Reticular. Sistemas Modulatórios de Projeção Difusa

A FORMAÇÃO RETICULAR

1.0 CONCEITO E ESTRUTURA

Denomina-se *formação reticular* uma aglomeração mais ou menos difusa de neurônios de tamanhos e tipos diferentes, separados por uma rede de fibras nervosas que ocupa a parte central do tronco encefálico. A formação reticular tem, pois, uma estrutura que não corresponde exatamente à da substância branca ou cinzenta, sendo, de certo modo, intermediária entre elas. Trata-se de uma região muito antiga do sistema nervoso, que embora pertencendo basicamente ao tronco encefálico, se estende um pouco ao diencefalo e aos níveis mais altos da medula, onde ocupa pequena área do funículo lateral. No tronco encefálico, ocupa uma grande área, preenchendo todo o espaço que não é preenchido pelos cordões fasciculados e núcleos de estrutura mais compacta.

Um aspecto interessante, mostrado com técnicas de impregnação metálica, é que muitos neurônios da formação reticular têm axônios muito grandes que se bifurcam dando um ramo ascendente e outro descendente, os quais se estendem ao longo de todo o tronco encefálico, podendo atingir a medula e o diencefalo, e até o cerebelo.

A formação reticular não é uma estrutura homogênea, tanto em relação à sua composição celular como do ponto de vista bioquímico. Possui grupos mais ou menos bem definidos de neurônios com diferentes tipos de neurotransmissores, destacando-se as mono-

aminas, que são noradrenalina, serotonina, dopamina. Esses grupos de neurônios constituem os *núcleos da formação reticular* com funções diversas. Entre essas estruturas se destacam:

- *núcleos da rafe* — trata-se de um conjunto de nove núcleos, entre os quais um dos mais importantes é o *núcleo magno da rafe*, que se situa ao longo da linha mediana (rafe mediana) ao longo da extensão do tronco encefálico. Os núcleos da rafe contêm neurônios ricos em serotonina.
- *os ceruleos* — na área de mesmo nome, na base do 4.º ventrículo (Figura 5.2), este núcleo apresenta neurônios ricos em noradrenalina.
- *área tegmentar ventral* — situada na parte ventral do tegmento do mesencefalo, mediantemente a substância negra, contém neurônios ricos em dopamina.

2.0 CONEXÕES DA FORMAÇÃO RETICULAR

A formação reticular possui conexões amplas e variadas. Além de receber impulsos que entram pelos nervos sensoriais, e a partir de alguns dos quais se estabelecem conexões com o cerebelo e a medula, como sempre se observa.

Conexões com o cérebro — a formação reticular projeta fibras para todo o córtex cerebral, por

via olfativa e extrínseca. Projeta-se também para áreas do diencefalo. Por outro lado, várias áreas do córtex cerebral, do hipotálamo e do sistema também enviam fibras descendentes à formação reticular.

- b) **Conexões com o cérebro** – existem conexões nos dois sentidos entre o cérebro e a formação reticular.
- c) **Conexões com a medula** – dois grupos principais de fibras ligam a formação reticular à medula, as *fibras rafe espinhais* e as fibras que constituem os *tratos reticuloespinhais*. Por outro lado, a formação reticular recebe informações provenientes da medula através das *fibras espinhoreticulares*.
- d) **Conexões com núcleos dos nervos cranianos** – os impulsos nervosos que entram pelos nervos cranianos sensitivos ganham a formação reticular através das fibras que a ela se dirigem, a partir de seus núcleos. Há evidência de que as formações visuais e olfativas também ganham a formação reticular através da conexão reticulárea e do feixe prosencefálico média.

3.0 FUNÇÕES DA FORMAÇÃO RETICULAR

Embora simplificada, a análise das conexões da formação reticular feita no item anterior mostra que estas são extremamente amplas. Isso nos permite concluir que a formação reticular influencia quase todos os setores do sistema nervoso central, o que é coerente com a grande variedade de funções que lhe têm sido atribuídas. Procurando acentuar as áreas e as conexões envolvidas, estudaremos a seguir suas principais funções, distribuídas nos seguintes tópicos:

- a) controle da atividade elétrica cortical, ciclo vigília e sono;
- b) controle eferente da sensibilidade e da dor;
- c) controle da motricidade sumária e postural;
- d) controle do sistema nervoso autônomo;
- e) controle neuroendócrino;
- f) integração de reflexos. Centro respiratório e vasodilatador.

3.1 CONTROLE DA ATIVIDADE ELÉTRICA CORTICAL, VIGÍLIA E SONO

3.1.1 A atividade elétrica cerebral e o eletroencefalograma

O córtex cerebral em uma atividade elétrica espontânea, que determina os vários níveis de consciência

Essa atividade pode ser detectada colocando-se eletrodos na superfície do crânio (eletroencefalograma EEG). Os traçados elétricos que se obtém de um indivíduo ou de um animal dormindo (*traçados de sono*), são muito diferentes dos obtidos de um indivíduo ou animal acordado (*traçados de vigília*). Em vigília, o traçado elétrico é dessincronizado, isto é, apresenta ondas de baixa amplitude e alta frequência, e durante o sono, denominado sono de ondas lentas, o traçado é sincronizado, com ondas lentas e de grande amplitude. Assim, o eletroencefalograma, além de seu uso clínico para estudo da atividade cortical no homem, permite pesquisas sobre sono e vigília em animais.

3.1.2 Sistema Ativador Reticular Ascendente – SARA

Foi uma experiência clássica utilizando o gato Bremer (1936) fez seções na transição entre o bulbo e a medula, ou no mesencefalo entre os dois colículos, resultando nas preparações conhecidas, respectivamente, como *encefalo isolado* e *cérebro isolado*. Um cérebro isolado tem somente um traçado de sono (o animal dorme sempre), enquanto um encefalo isolado mantém o ritmo diário normal de sono e vigília, na seja, o animal dorme e acorda. Dessa experiência concluiu-se que o sono e a vigília dependem de mecanismos localizados no tronco encefálico. Uma série de pesquisas feitas principalmente por Magoun e Moruzzi (1949) mostrou que esses mecanismos envolvem a formação reticular. Assim, verificou-se que um animal, sob anestesia ligeira (EEG de sono) acorda quando se estimula a formação reticular. Concluiu-se que existe na formação reticular um sistema de fibras ascendentes que, em uma ação ativadora sobre o córtex cerebral (notou-se assim, o conceito de Sistema Ativador Reticular Ascendente – SARA). Sabe-se hoje que o SARA é constituído de fibras noradrenérgicas do *locus coeruleus*, serotonérgicas dos núcleos do rafe e colinérgicas da formação reticular da ponte. Na transição entre o mesencefalo e o diencefalo o SARA se divide em um ramo dorsal e outro ventral. O ramo dorsal termina no alantó (núcleos intralaminares) que por sua vez, projeta impulsos ativadores para todo o córtex. O ramo ventral dirige-se ao hipotálamo lateral e recebe fibras histaminérgicas do núcleo tuberomamilar do hipotálamo posterior, e sem passar pelo tálamo, este ramo dirige-se diretamente ao córtex, sobre o qual tem ação ativadora. A ação de cada um desses ramos causa inconsciência. A ativação cortical envolve neurônios noradrenérgicos, serotonérgicos, histaminérgicos e

colinérgicas que fazem parte dos sistemas modulatórios de projeção difusa, que serão estudados no item B deste capítulo. O conjunto das fibras ativadoras noradrenérgicas, serotoninérgicas e colinérgicas que constituem o SARA e das fibras ativadoras histaminérgicas do hipotálamo denomina-se Sistema Ativador Ascendente, cujos componentes são mostrados na chave que segue. Este sistema tem papel central na regulação do sono e da vigília.

Sistema Ativador Ascendente		Local cerebral	Moduladora
Sistema Ativador Ascendente	Reticular (SARA)	Núcleo da raiz serotonina N. pedúnculo-pontino acetilcolina	
	Hipotálamo	Núcleo tuberomamilar histamina	
	Preencéfalo basal	Núcleo basal de Meynert acetilcolina	

3.1.3 O ciclo vigília-sono

O ciclo vigília-sono é regulado por neurônios hipotálamicos pelo Sistema Ativador Ascendente. A atividade de seus neurônios pode ser medida pela taxa de disparos dos potenciais de ação. Durante o dia (vigília) esta taxa é muito alta, indicando que ele está ativando o córtex. Este recebe normalmente as aferências dos núcleos talâmicos sensitivos. No final da vigília, em antecipação ao momento de dormir, um grupo de neurônios do hipotálamo anterior (núcleo pré-óptico ventrolateral) inibe a atividade dos neurônios monoaminérgicos do Sistema Ativador Ascendente, desativando o córtex. Simultaneamente, o núcleo reticular do tálamo inibe a atividade dos núcleos talâmicos sensitivos, barrando a passagem para o córtex dos impulsos originados nas vias sensoriais. Inicia-se assim, o estado de sono de ondas lentas, no qual a atividade elétrica do córtex é devida a circuitos intrínsecos sem influência de informações sensoriais externas e o eletroencefalograma é sincronizado. Pouco antes de despertar, os neurônios do Sistema Ativador Ascendente voltam a disparar, cessa a inibição dos núcleos talâmicos sensitivos pelo núcleo reticular e inicia-se novo período de vigília.

O período do sono não é uniforme 4-5 vezes por noite o eletroencefalograma mostra um traçado de vigília, apesar de a pessoa estar dormindo e com intenso relaxamento muscular. Por isso, esta fase do sono é denominada sono paradoxal. Durante esta fase os olhos

se movem rapidamente, caracterizada pela sigla REM (*rapid eye movement*). Assim, existem dois tipos de sono que se alternam: o sono REM e o sono RIM ou sono de ondas lentas. Este último dividido em fases I a IV. Durante o sono REM, o consumo de oxigênio pelo cérebro é igual ou maior do que em vigília, refletindo a atividade cortical. O movimento dos olhos movem-se rapidamente. No sono não REM o cérebro repousa. Sua taxa de consumo de oxigênio está em nível baixo e produzindo o *tonus parassimpático*, com redução de frequência cardíaca e respiratória. W. Dement, pesquisador do sono, descreve o sono não REM como um cérebro ocioso em um corpo móvel e o sono REM um cérebro ativo em um corpo imóvel. O sono REM ocupa 20% a 25% do tempo total de sono no adulto jovem. Pesquisas sugerem que ele tem papel no processo de consolidação de memórias. O conteúdo bizarro que ocorre em alguns sonhos poderia ser devido a ativação aleatória de áreas do córtex.

O sono REM é gerado por neurônios convergentes da formação reticular da junção ponte-mesencefalo (núcleo pedúnculo-pontino), cuja destruição o abole. Durante o sono REM, muitas áreas corticais estão ativas como na vigília, incluindo o córtex motor. Este não gera movimentos em todo o corpo porque os neurônios motores estão inibidos, resultando atonia. Esta atonia é produzida por vias convergentes descendentes dos neurônios do núcleo pedúnculo-pontino. A algumas pessoas, particularmente os idosos, perdendo o mecanismo inibitório que promove a atonia muscular do sono REM. Esses casos são conhecidos como Transtorno Comportamental do sono REM. Os portadores são vítimas de constantes ferimentos por viverem seus sonhos com movimentos. Descreve-se o caso de um marido que sonhou que estava batendo na mulher, acordou e estava batendo mesmo.

Como será visto no capítulo 22 a geração do ritmo de vigília e sono depende também do núcleo su-

2 Denominação proposta por Kandel et al. 2007 para o conjunto de fibras reticulares e hipotálamicas.

3 Pesquisas recentes mostram que há ativação do Sistema Límbico, o que explica a colorida estrutura de muitos sonhos, às vezes transformados em pesadelos.

4 Não confundir Transtorno Comportamental do sono REM com *tembulismo*, este é um tipo de Transtorno do Despertar Parcial, no qual algumas pessoas mergulham geralmente no *jet lag* durante viagens descontroladas, acordam parcialmente durante a fase IV do sono (sono REM), e num estado intermediário entre sono e vigília levantam, sacrialegasse, manipulam objetos ou até mesmo saem para a rua. Se acordadas durante o episódio, no dia seguinte não se lembram do episódio. Este é conhecido como *ataque de sono* ou *Despertar Comportamental do Sono REM*. Além da raiva, os distúrbios do sono REM predominam na metade final do período de sono e o sonambulismo nas primeiras horas.

pragmatismo do bipolamento que, juntamente com a glândula pineal, sincroniza este ritmo com o de claro e escuro.

O sono REM é encerrado pelos neurônios do *locus coeruleus*, que aumentam sua atividade na transição entre o sono paradoxal e a vigília, podendo ser considerados os neurônios do despertar.

A Tabela 20.1 sintetiza o que foi exposto sobre o ciclo vigília-sono.

3.2 Controle eferente da sensibilidade

Sabe-se que o sistema nervoso não recebe passivamente as informações sensoriais. Há, de certo ponto, capaz de modular a transmissão dessas informações através de fibras eferentes que agem principalmente sobre os núcleos reles existentes nas grandes vias aferentes. A presença de vias eferentes reguladoras da sensibilidade explica a capacidade que temos de selecionar entre as diversas informações sensoriais que

nos chegam em determinado momento, aquelas mais relevantes e que despertam nossa atenção, diminuindo a umas e concentrando-se em outras, o que configura o fenômeno da *atenção seletiva*. A atenção seletiva é um fenômeno que pode ocorrer simultaneamente a outro denominado *habituação*, quando deixamos de perceber estímulos apresentados continuamente. Assim, por exemplo, quando prestamos atenção em uma filme, deixamos de perceber as sensações táteis da cadeira do cinema. Da mesma modo, podemos ignorar um ruído ambiental, especialmente quando ele é contínuo, como, por exemplo, o barulho de um ventilador, quando estamos muito interessados na leitura de um livro. Isto se faz por um mecanismo ativo, envolvendo fibras eferentes ou eferências, capazes de modular a passagem dos impulsos nervosos nas vias aferentes específicas. O controle da sensibilidade pelo sistema nervoso central ocorre geralmente por inibição e as vias responsáveis pelo processo originam-se no cor-

TABELA 20.1 Características dos estados do ciclo vigília-sono

Características	Vigília	Sono leve	Sono profundo
Sistema ativador ascendente	ativado	desativado	desativado
Núcleo pedúnculo-pontino	ativado	desativado	inativo
Núcleo pré-óptico ventrolateral	desativado	ativado	ativado
Núcleo reticular do tálamo	desativado	ativado	ativado
Núcleos sensitivos do tálamo	ativados	desativados	desativados
Núcleos intralaminares do tálamo	ativados	desativados	desativados
Eletroneurograma	desincronizado	sincronizado	desincronizado
Tônus muscular	normal	diminuído	ausente (exceto diafragma, musculatura renal)
Atividade miocárdica	intensa	diminuída	ausente (exceto musculatura ocular e diafragma)
Movimentos oculares	normais	rare e lentos	frequentes e rápidos
Reflexos	normais	diminuídos	ausentes
Postura corporal	variável	livre de tensão	tipicamente de sono
sonhos	ausentes	alguns referindo-se ao quotidiano	frequentes, ligados às reações diurnas
Ereção genital	ocasional por estimulação	ausente	frequente

* Informações sobre a plenitude da bexiga durante o sono são levadas ao locus coeruleus, que aumenta temporariamente sua atividade. O indivíduo acorda vai ao banheiro, volta e dorme novamente.

tes cerebral e, principalmente, na formação reticular. Dentre estas, destacam-se, por sua grande importância clínica, as fibras que inibem a penetração no sistema nervoso central de impulsos dolorosos, caracterizando as chamadas vias de ansia gestal. O estudo detalhado dessas vias que envolvem os neurônios serotoninérgicos dos núcleos do rafe será feito no capítulo 29, item 4.1.

3.3 Controle da motricidade somática e postura

A formação reticular exerce ação controladora sobre a motricidade somática, através dos tratos reticuloespinhais pontino e bulbar. Estes tratos são importantes para a manutenção da postura e da motricidade voluntária da musculatura axial e apendiculares proximais. Por suas funções motoras, a formação reticular recebe aferências do cerebelo e de áreas motoras do córtex cerebral. Entretanto, há evidência de que os tratos reticuloespinhais veiculam também comandos motores descendentes, gerados na própria formação reticular e relacionados com alguns padrões complexos e estereotipados de movimentos, como, por exemplo, os da locomoção.

3.4 Controle do sistema nervoso autônomo

Vimos que os dois centros supraespinhais mais importantes para o controle do sistema nervoso autônomo são o sistema límbico e o hipotálamo. Ambos têm amplas projeções para a formação reticular, a qual, por sua vez, se liga aos neurônios pré-ganglionares do sistema nervoso autônomo, estabelecendo-se, assim, o principal mecanismo de controle da formação reticular sobre este sistema.

3.5 Controle neuroendócrino

Sabe-se que estímulos elétricos da formação reticular do mesencéfalo causam liberação de ACTH e de hormônio antidiurético. Sabe-se também que no controle hipotálamico da liberação de vários hormônios adeno-hipofisários, estão envolvidos mecanismos noradrenérgicos e serotoninérgicos, o que envolve também a formação reticular, uma vez que nela se originam quase todas as fibras contendo essas monoaminas que se dirigem ao hipotálamo.

3.6 Integração de reflexos. Centros respiratório e vasomotor

Já há bastante tempo os fisiologistas identificaram na formação reticular uma série de centros que, ao serem estimulados eletricamente, desencadeiam respostas motoras, estereotipadas, características de fenômenos

como vômito, deglutição, locomoção, mastigação, movimentos oculares, além de alterações respiratórias e vasomotoras. Esses centros controlam neurônios geradores de padrões de atividade motora estereotipada (*pattern generators*) e podem ter sua atividade modulada ou modificada seja por estímulos químicos, por comandos centrais corticais ou hipotálamicos ou por aferências sensoriais. Neste último caso, funcionam como centros integradores de reflexos em que os impulsos aferentes dão origem a sequências motoras complexadas, cuja execução envolve núcleos e áreas diversas e às vezes distantes do sistema nervoso central. Um exemplo de reflexo desse tipo é o do vômito, descrito no Capítulo 14 (item 2.2.2), onde se mostra também o funcionamento do *centro do vômito* situado na formação reticular do bulbo, próximo ao núcleo do trato solitário, estendendo-se até a parte inferior da ponte, onde se situa o *centro da deglutição*. Na formação reticular da ponte, próxima ao núcleo do nervo abducente, situa-se também o *núcleo parabrachial*, considerado o centro controlador dos movimentos conjugados dos olhos no sentido horizontal. Na formação reticular do mesencéfalo, situa-se o *centro locomotor* que, no homem, age em conjunto com os centros locomotores da medula. A mastigação é controlada por neurônios da formação reticular adjacentes aos núcleos motores da origem, do fácia e do hipoglosso para movimentação, respectivamente, da mandíbula, dos lábios e da língua. Estes neurônios coordenam também a respiração e recebem retroalimentação sensorial do núcleo do trato solitário (gustação) e do trigêmeo para textura e temperatura dos alimentos e posição da mandíbula.

Os neurônios geradores de padrões de atividade motora estereotipada ao redor do núcleo motor facial coordenam a mímica característica de situações emocionais como sorriso e choro, que são difíceis de serem produzidas voluntariamente. Assim como a medula, portanto, a formação reticular do tronco também contém grupos de neurônios que coordenam reflexos e padrões motores estereotipados que podem se tornar mais complexos sob o controle voluntário do córtex cerebral.

Por sua enorme importância, merecem destaque o *centro respiratório* e o *centro vasomotor* que controlam não só o ritmo respiratório como também o ritmo cardíaco e a pressão arterial, funções indispensáveis à manutenção da vida. São, pois, centros vitais, cuja lesão no bulbo torna qualquer lesão desse órgão extremamente perigosa. Os centros respiratório e vasomotor diferem dos demais por funcionarem como osciladores, ou

se apresentam atividade rítmica espontânea e sincronizada, respectivamente, com os ritmos respiratório e cardíaco. Ao que parece, essa atividade rítmica é endógena, ou seja, independente das aferências sensoriais. A

seguir, o funcionamento desses dois centros é estudado de maneira sucinta.

3.7 Controle da respiração centro respiratório

Informações sobre o grau de distensão dos pulmões são levadas ao núcleo do trato solitário pelas fibras aferentes viscerais gerais do nervo vago. Desse núcleo, os impulsos nervosos passam ao *centro respiratório*. Este localiza-se na formação reticular do bulbo e apresenta uma parte dorsal, que controla a inspiração, e outra ventral, que regula a expiração.⁴ Do centro respiratório saem fibras eferentes Iaespinhais que terminam fazendo sinapse com os neurônios motores da porção cervical e torácica da medula. Os primeiros dão origem às fibras que, pelo nervo frênico, vão ao diafragma. Os que se originam na medula torácica dão origem às fibras que, pelos nervos intercostais, vão aos músculos intercostais. Essas vias são importantes para a manutenção reflexa ou automática dos movimentos respiratórios. No centro respiratório, existem neurônios que mantêm espontaneamente um ritmo de disparos, gerando atividade motora mesmo na ausência de aferências. Os neurônios motores relacionados com os nervos frênico e intercostais recebem também fibras do trato corticospinal, o que permite o controle voluntário da respiração.

Convém lembrar que o funcionamento do centro respiratório é bem mais complicado. Ele está sob influência do hipotálamo, o que explica as modificações do ritmo respiratório em certas situações emocionais. Por outro lado, sabe-se que o aumento do teor de CO_2 no sangue tem ação estimuladora direta sobre este centro, que recebe ainda impulsos nervosos originados do corpo carotídeo. Os quimiorreceptores do corpo carotídeo são sensíveis às variações do teor de oxigênio do sangue, originando impulsos que chegam ao centro respiratório através de fibras do nervo glossofaríngeo, após sinapse no núcleo do trato solitário.

3.8 Controle vasomotor centro vasomotor

Situado na formação reticular do bulbo, o *centro vasomotor* coordena os mecanismos que regulam o calibre vascular do qual depende basicamente a pressão arterial, influenciando também o ritmo cardíaco. La-

formações sobre a pressão arterial, chegam ao núcleo do trato solitário a partir de barorreceptores situados principalmente no seio carotídeo, trazidas pelas fibras aferentes viscerais gerais do nervo vago. A partir do núcleo do trato solitário, os impulsos passam para o centro vasomotor. Desse centro saem fibras para os neurônios pré-ganglionares do núcleo dorsal do vago, resultando impulsos parassimpáticos e fibras relucloespinais para os neurônios pré-ganglionares da coluna lateral da medula, resultando impulsos simpáticos. Mecanorreceptores do coração e quimiorreceptores da aorta são também importantes para regulação da pressão arterial. O centro vasomotor está ainda sob controle do hipotálamo, responsável pelo aumento da pressão arterial resultante de situações emocionais ou até mesmo antecipadamente, em casos em que prevêttua uma situação de estresse.

4.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLINICAS

Um dos conceitos mais importantes surgidos na pesquisa neurobiológica no século passado e que o córtex cerebral, apesar de sua elevada posição na hierarquia do sistema nervoso, é incapaz de funcionar por si próprio de maneira consciente. Para isso, depende de impulsos ativadores que recebe da formação reticular do tronco encefálico e do hipotálamo. Esse fato trouxe novos subsídios para a compreensão dos distúrbios da consciência, permitindo entender o que os antigos neurologistas já haviam constatado: os processos patológicos, mesmo localizados, que comprometem o mesencefalo, ou a transição deste com o diencefalo, quase sempre levam à perda total da consciência, isto é, ao *coma*. Sabe-se hoje que isso se deve à lesão da formação reticular, com interrupção do sistema ativador reticular ascendente. Os processos patológicos responsáveis por tal consequência, em geral, desenvolvem-se abaixo da tenda do cerebello, ou seja, são infratentoriais. Entretanto, tumores ou hematomas que levam ao aumento da pressão no compartimento supratentorial, podem causar hernia da úncua, que, ao insinuar-se entre a incisura da tenda e o mesencefalo, comprime este e tem o poder de produzir um quadro de coma. Cabe assinalar, também, que existem outras causas de coma em que ocorre um comprometimento direto e generalizado do próprio córtex cerebral. Na realidade, um dos problemas principais do neurologista na avaliação clínica de um paciente em coma é saber se o quadro se deve ao envolvimento generalizado do córtex cerebral, ou decorre primariamente de um processo localizado no tronco encefálico. Nesse caso, há comprometimento de núcleos de nervos cranianos, e a avaliação desses

⁴ Alguns autores consideram também como pertencente ao centro respiratório o chamado centro pneumotaxico, situado na formação reticular do ponte e que transmite impulsos inibitórios para a parte inspiratória do centro respiratório.

netivos, em especial os relacionados com a motricidade ocular, ajuda a reconhecer em que nível o tronco foi lesado. Um quadro de coma com disfunção do tronco encefálico indica risco iminente de vida.

B SISTEMAS MODULADORES DE PROJEÇÃO DIFUSA

1.0 ASPECTOS GERAIS

A partir da década de 1950, os cientistas verificaram a presença, no sistema nervoso central, de substâncias formadas pela decarboxilação de certos aminoácidos, denominadas monoaminas. Foi quando surgiram as primeiras hipóteses sobre seu papel na regulação de processos mentais. As monoaminas mais importantes são: noradrenalina, serotonina, dopamina e histamina. De modo geral, os neurónios monoaminérgicos têm conexões muito amplas, não estando relacionados diretamente a funções sensoriais ou motoras, mas desempenham funções reguladoras, produzindo, ou seja, modulando a excitabilidade de sistemas neurais no eixo. Cada neurónio pode influenciar muitos outros, podendo um só neurónio fazer sinapse com até 100.000 neurónios situados às vezes em áreas muito distantes. Eles possuem uma rede extremamente ramificada de terminais, com dilatações denominadas varicosidades (Figura 3.8). Um neurónio dopaminérgico da substância negra do rato pode conter 500.000 varicosidades. Sabe-se também que os neurónios monoaminérgicos, além de liberar os neurotransmissores nas sinapses, podem liberá-los no espaço extracelular fora das sinapses, aumentando, assim, a difusão destes neurotransmissores. Desse modo, apesar de o número de neurónios monoaminérgicos ser relativamente pequeno, seus terminais se distribuem por quase todo o sistema nervoso central e, por isso, são denominados neurónios de projeção difusa.

O conjunto dos neurónios monoaminérgicos de projeção de uma determinada monoamina constitui um sistema modulatório de projeção difusa desta monoamina. Assim, são conhecidos, hoje, no sistema nervoso central dos vertebrados, sistemas modulatórios dopaminérgicos, noradrenérgicos, adrenérgicos, serotoninérgicos e histaminérgicos. Cabe lembrar que existem no sistema nervoso central neurónios monoaminérgicos sem projeção difusa, associados a funções específicas, como por exemplo, as fibras dopaminérgicas que usam a substância negra do corpo estriado. Embora a acetilcolina não seja uma monoamina, existem no cérebro fibras colinérgicas moduladoras de projeção difusa que serão tratadas neste capítulo. Apesar de

terem terminais em praticamente todo o sistema nervoso central, a grande maioria dos neurónios monoaminérgicos centrais têm seus corpos locais situados em áreas relativamente pequenas do tronco encefálico, em especial na formação reticular e também no hipotálamo. A seguir, estudaremos sucintamente a localização dos principais grupos de neurónios monoaminérgicos e colinérgicos, assim como suas vias e áreas de distribuição.

2.0 NEURÓNIOS E VIAS SEROTONINÉRGICAS

A maior parte dos neurónios serotoninérgicos do tronco encefálico localiza-se na formação reticular, nos nove núcleos da rafe que se estendem na linha média, do bulbo ao mesencéfalo (Figura 20.1). Os axónios originados nos núcleos situados em níveis mais altos têm trajeto ascendente, projetando-se para quase todas as estruturas do prosencefalo, incluindo córtex cerebral, hipotálamo e sistema límbico (Figura 20.1), e participam da regulação do ciclo vigília-sone, de comportamentos motivacionais e emocionais. O sistema serotoninérgico participa também do controle afetivo, digestão, termorregulação, comportamento sexual e córtex motor além de promover a atrelação cortical durante a vigília, como parte do SARA. Especialmente importantes são as fibras rafe-espinhais, que do núcleo magno da rafe ganham a substância gelatinosa da medula (Figura 29.1), onde inibem a entrada de impulsos dolorosos, fazendo parte das vias da analgesia (veja Capítulo 29, item 4.1).

3.0 NEURÓNIOS E VIAS NORADRENÉRGICAS

A grande maioria dos neurónios noradrenérgicos do sistema nervoso central está distribuída em vários núcleos da formação reticular do bulbo e da ponte. Desse, o núcleo mais importante é o *locus coeruleus*, núcleo situado no assalto do IV ventrículo e que possui cerca de 12.000 neurónios. As projeções noradrenérgicas deste núcleo atingem praticamente todo o sistema nervoso central, inclusive todo o córtex cerebral. Um neurónio pode fazer até 250.000 sinapses, sendo um dos sistemas de projeção mais difusa do cérebro. O sistema noradrenérgico está envolvido na regulação do alerta, da atenção seletiva, e da vigília, assim como no aprendizado e na memória. Está envolvido também na regulação do humor e da ansiedade. Devido à suas projeções difusas, pode influenciar literalmente todo

7 A distribuição dos neurónios noradrenérgicos assemelha-se à dos serotoninérgicos (Figura 3.0).

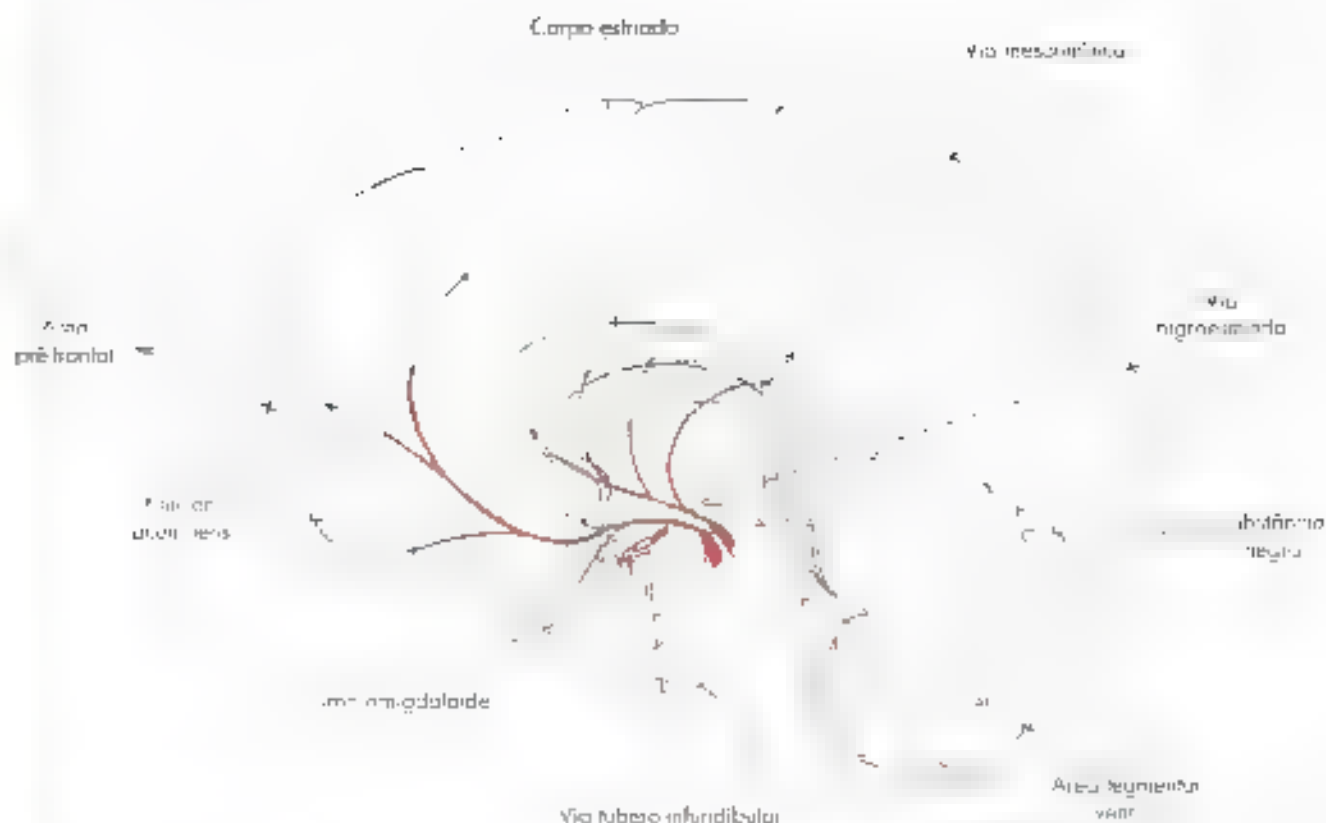


FIGURA 20.2 Vias dopaminérgicas centrais

6.0 NEURÔNOS E VIAS HISTAMINÉRGICAS

Os neurônios histaminérgicos de projeção difusa localizam-se no núcleo tuberomamilar do hipotálamo. Projetam-se para todo o cérebro por via extralâmbica e, junto com as fibras serotoninérgicas e noradrenérgicas, integram o sistema ativador ascendente responsável pela vigília. A presença de neurônios histaminérgicos no sistema ativador ascendente explica o fato já bastante conhecido de que os medicamentos anti-histamínicos causam sono como efeito colateral.

7.0 NEURÔNIOS E VIAS COLÉRGICAS

O sistema modulador colinérgico, em dois componentes, um situado na formação reticular da junção ponte-mesencefalo (núcleo pedúnculo-pontino), o outro situado no prosencefalo basal. Como já foi visto no item A 3.1.2, o núcleo pedúnculo-pontino é responsável pelo sono REM e pela atonia muscular durante este sono. O principal componente do prosencefalo basal é o núcleo basal de Meynert (Figura 24.6), que prove grande parte das projeções colinérgicas para o cérebro, sendo um dos componentes do sistema ativador ascendente. Julgou-se que a lesão do núcleo basal de Mey-

nert e consequente diminuição das fibras colinérgicas no córtex tem papel importante na doença de Alzheimer. Entretanto, isso não foi confirmado e muitas outras estruturas cerebrais também são lesadas nesta doença.

8.0 SISTEMAS MODULATÓRIOS E PSICOFARMACOLOGIA

Drugs que interferem no metabolismo das monoaminas têm papel central na psicofarmacologia, ou seja, no estudo de drugs que atuam sobre o sistema nervoso central, influenciando as atividades psíquicas. O exemplo mais conhecido é a fluoxetina, um inibidor da captação de serotonina, usado como antidepressivo. Várias outras drugs foram sintetizadas, atuando sobre os diversos sistemas modulatórios.

Os alucógenos que tem como droga inicial o LSD têm efeitos comportamentais, com aumento da percepção sensorial e alucinações múltiplas. Atuam sobre o sistema serotoninérgico.

As drugs estimulantes como cocaína e anfetaminas exercem seu efeito atuando sobre os sistemas noradrenérgico e dopaminérgico, bloqueando a recaptação dessas monoaminas pela membrana presináptica, o que as disponibiliza na fenda sináptica.

Estrutura e Funções do Cerebelo

1.0 GENERALIDADES

O cerebelo e o cérebro são os dois órgãos que compõem o sistema nervoso suprasegmentar. Têm, pois, uma organização bastante semelhante entre si e completamente diferente da dos órgãos do sistema nervoso segmentar. Assim, tanto o cérebro como o cerebelo apresentam um córtex que envolve um centro de substância branca (o centro medular do cérebro e o corpo medular do cerebelo), onde são observadas massas de substância cinzenta (os núcleos centrais do cérebro e os núcleos da base do cérebro). Entretanto, vemos que a estrutura fina do córtex cerebral é muito mais complexa que a do cerebelo, variando nas diversas áreas cerebrais, enquanto no cerebelo ela é uniforme. Embora bem menor que o cérebro, o cerebelo possui aproximadamente o mesmo número de neurônios. A ideia inicial de que o cerebelo teria funções exclusivamente motoras é mais aceita, pois sabe-se hoje que ele participa também de algumas funções cognitivas.

2.0 C TOARQUITETURA DO CÓRTEX CEREBELAR

No córtex cerebelar, da superfície para o interior distinguem-se as seguintes camadas (Figuras 21.1 e 21.2):

- a) camada molecular;
- b) camada de células de Purkinje;
- c) camada granular.

Observamos pelo estudo da camada média, formada por uma fileira de células de Purkinje, os elementos



FIGURA 21.1 Fotomicrografia de um corte histológico de três folhas do cerebelo mostrando as camadas (Tricômica de Gomori, aumento 40x).

mais importantes do cerebelo. As células de Purkinje piriformes e grandes (Figura 21.1), são dotadas de dendritos, que se ramificam na camada molecular, e de um axônio que sai em direção oposta (Figura 21.3), terminando nos núcleos centrais do cerebelo, onde exercem ação motora. Esses axônios constituem as únicas fibras eferentes de córtex de cerebelo.

A camada molecular é formada principalmente por fibras de direção para-a (fibras paralelas), e contém dois tipos de neurônios, as *células estreladas* e as *células em cesto*. Essas células são assim denominadas por apresentarem sinapses axossomáticas dispostas em torno do corpo das células de Purkinje, à maneira de um cesto (Figura 21.3).

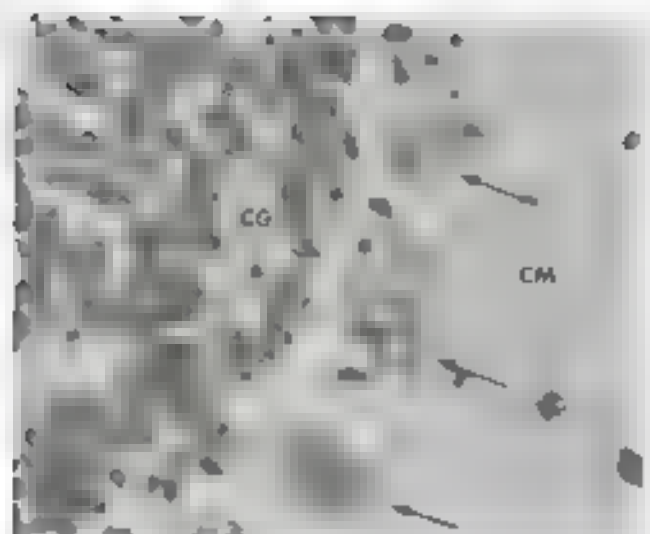


FIGURA 21.2 Fotomicrografia de um corte histológico do cerebello mostrando as células de Purkinje (setas). CM = camada molecular. CG = camada granular. (Tricrônica de Górron, autêntica, 50 x).

A camada granular é constituída principalmente pelas células granulares ou grânulos do cerebello. Células muito pequenas (as menores do corpo humano), cujo citoplasma é muito reduzido. Tais células, extremamente numerosas, têm vários dendritos e um axônio que atravessa a camada de células de Purkinje e, ao atingir a camada molecular, bifurca-se em T (Figura 21.3). Os ramos resultantes dessa bifurcação constituem as chamadas *fibras paralelas*, que se dispõem paralelamente ao eixo da folha cerebelar. Essas fibras, dispostas ao longo do eixo da folha cerebelar, estabelecem sinapses com os dendritos das células de Purkinje lembrando a disposição dos fios nos postes de luz (Figura 21.3). Dessa maneira, cada célula granular faz sinapse com grande número de células de Purkinje.

Na camada granular existe ainda outro tipo de neurônio, as *células de Golgi* (Figura 21.3), com ramificações muito amplas. Essas células, entretanto, são menos numerosas que as granulares.

3.0 CONEXÕES INTRINSECAS DO CEREBELO

As fibras que penetram no cerebello se dirigem ao córtex e são de dois tipos: *fibras musgosas* e *fibras trepadeiras* (Figura 21.3). Estas últimas são axônios

de neurônios situados no complexo olivar inferior, enquanto as fibras musgosas representam a terminação das demais feixes de fibras que penetram no cerebello. Ambas são glutamatergicas. As fibras trepadeiras têm esse nome porque terminam enrolando-se em torno dos dendritos das células de Purkinje (Figuras 21.3 e 21.4), sobre as quais exercem potente ação excitatória. Já as fibras musgosas, ao penetrar no cerebello, em seus ramos colaterais (Figura 21.4) que fazem sinapses excitatórias com os neurônios dos núcleos centrais. Em seguida, atingem a camada granular onde se ramificam, terminando em sinapses excitatórias axodendríticas com grande número de células granulares, que através das fibras paralelas, se ligam às células de Purkinje (constituem assim, um circuito cerebelar básico (Figura 21.4) através do qual os impulsos nervosos que penetram no cerebello pelas fibras musgosas ativam sucessivamente os neurônios dos núcleos centrais, as células granulares e as células de Purkinje, as quais, por sua vez, inibem os próprios neurônios dos núcleos centrais. Temos, assim, a situação em que as informações que chegam ao cerebello de vários setores do sistema nervoso agem inicialmente sobre os neurônios dos núcleos centrais de onde saem as respostas eferentes do cerebello. A atividade desses neurônios, por sua vez, é modulada pela ação inibidora das células de Purkinje. Na realidade, as conexões intrínsecas do cerebello são mais complicadas, uma vez que o circuito formado pela união das células granulares com as células de Purkinje é modulado pela ação de três outras células subitais, as *células de Golgi*, as células em cesto e as células estreladas. Tais células, assim como as células de Purkinje, agem através da liberação de ácido gama-aminobutírico (GABA). Já a célula granular típica exerce uma ação excitatória do córtex cerebelar, tendo como neurotransmissor o glutamato. A célula de Purkinje recebe, portanto, sinapses diretamente das fibras trepadeiras e indiretamente das fibras musgosas. Projeta-se depois para os núcleos centrais do cerebello ou para o núcleo vestibular no caso do olho direito, a modular sempre estas as vias de saída do cerebello.

4.0 NÚCLEOS CENTRAIS E CORPO MEDULAR DO CEREBELO

São os seguintes os núcleos centrais do cerebello (Figura 21.5):

- núcleo dentado;
- núcleo emboliforme;
- núcleo globoso;
- núcleo fastigial.

Além dessas fibras, conhecidas há bastante tempo, também penetram no córtex cerebelar fibras noradrenérgicas e serotonérgicas, originadas, respectivamente, no locus ceruleus e nos núcleos da base.

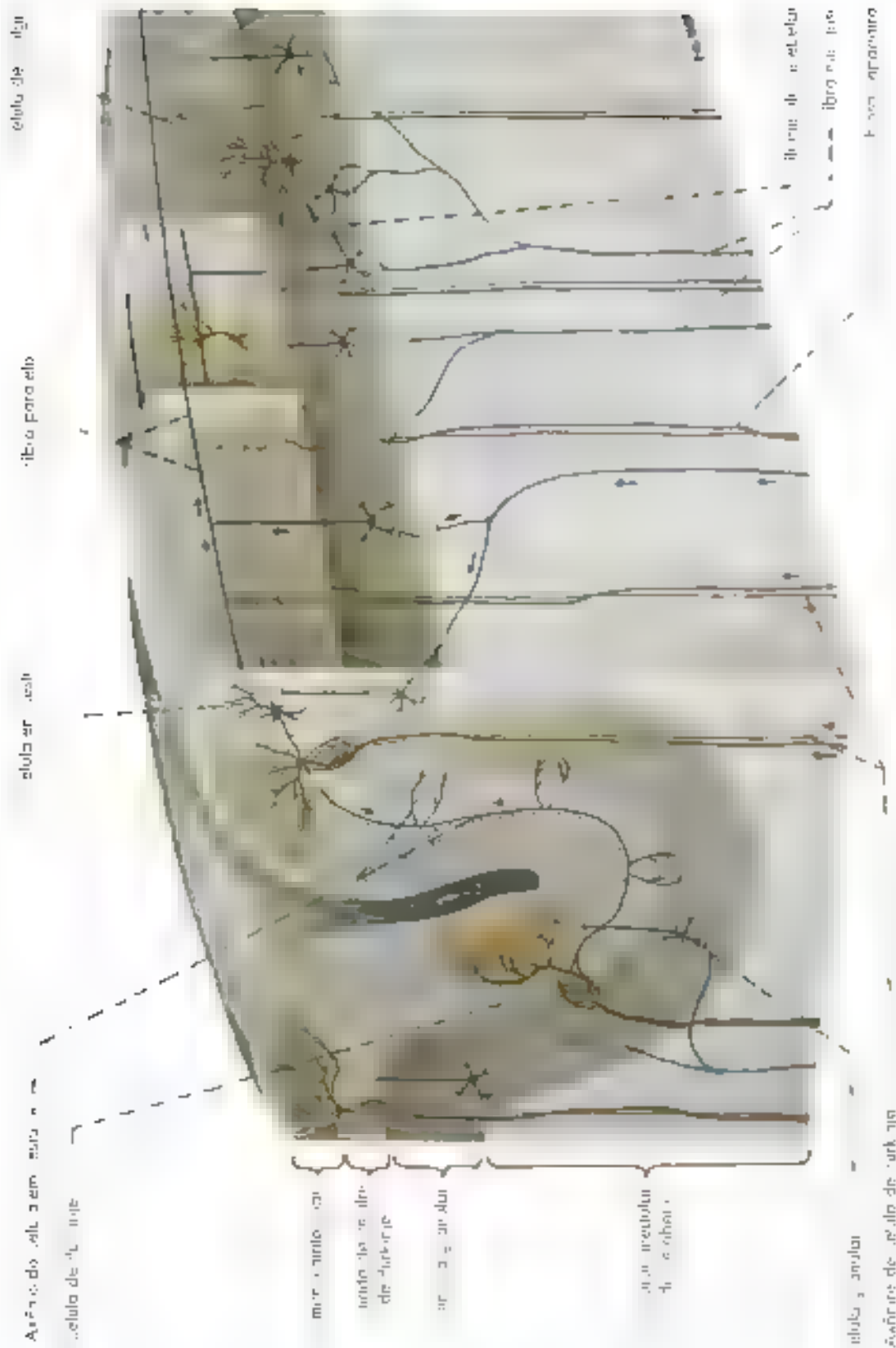


FIGURA 2-3 Diagrama anatômico do cerebelo mostrando a organização dos seus componentes principais.

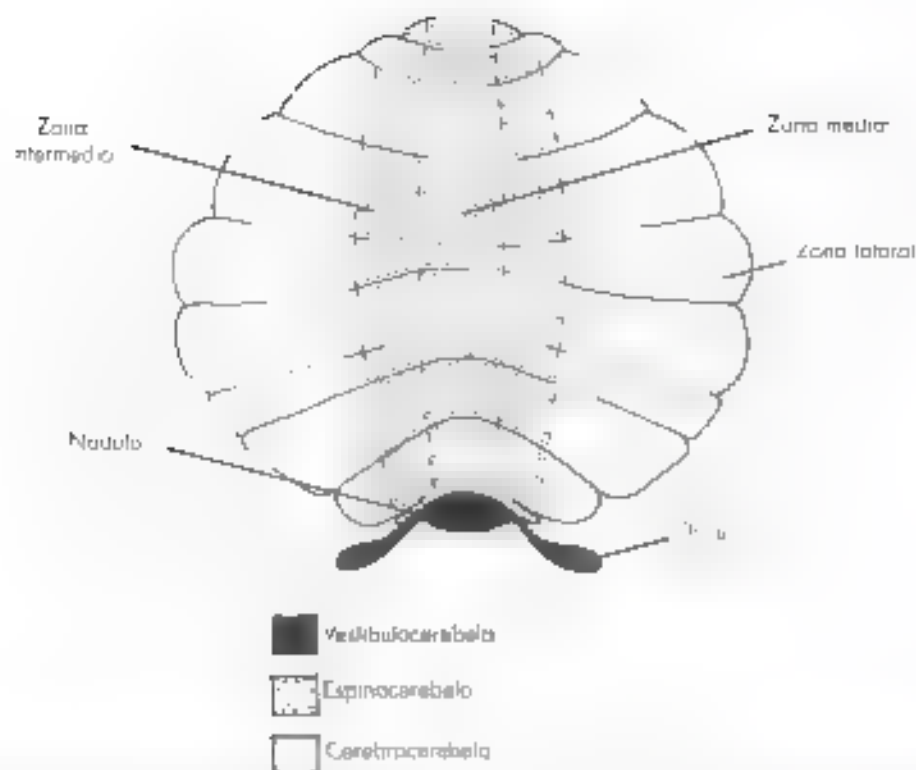


FIGURA 21.6 Esquema da divisão funcional do cerebelo

6.0 CONEXÕES EXTRÍNECAS

6.1 ASPECTOS GERAIS

Chegam ao cerebelo ao homem alguns milhões de fibras nervosas, trazendo informações dos mais diversos setores do sistema nervoso, as quais são processadas pelo órgão, cuja resposta veiculada através de um complexo sistema de vias eferentes vai influenciar os neurônios motores. Em princípio gera-se que, ao contrário do cérebro, o cerebelo influencia os neurônios motores de seu próprio lado. Para isso, tanto suas vias aferentes como eferentes, quando são do mesmo lado, sofrem duplo cruzamento, ou seja, vão para o lado oposto e voltam para o mesmo lado. Esse fato tem importância e implica pois a lesão de um hemisfério do cerebelo dá a sintomatologia do mesmo lado. O estudo da origem, trajeto e destino das fibras aferentes e eferentes do cerebelo é muito importante para a compreensão da fisiologia e da patologia desse órgão. Este estudo será feito separadamente para o vestibulo, o espino e o cerebro-cerebelo.

6.2 VESTIBULO-CEREBELO

6.2.1 Conexões aferentes

As fibras aferentes chegam ao cerebelo pelo *fascículo vestibulocerebelar*, têm origem nos núcleos vestibulares e se distribuem ao lobo flocculonodular (Figura 6.3). Trazem informações originadas na parte vestibular do ouvido interno sobre a posição da cabeça, importantes para manutenção do equilíbrio e da postura básica.

6.2.2 Conexões eferentes

As células de Purkinje do vestibulocerebelo projetam-se para os neurônios dos núcleos vestibulares medial e lateral. Através do núcleo lateral, mudam os arcos vestibuloespinhais lateral e medial que controlam a musculatura axial e extensora dos membros para manter o equilíbrio na postura e na marcha, fazendo parte do sistema motor medial da medula. Projeções inibitórias das células de Purkinje para os núcleos vestibulares mediais controlam os movimentos da cabeça e coordenam os movimentos da cabeça e dos olhos através do fascículo longitudinal medial.

6.3 ESPINOCEREBELO

Essas conexões são representadas principalmente pelos tratos *espinocerebelar anterior* e *espinocerebelar posterior* (Figura 21.7), que penetram no cerebelo respectivamente pelos pedúnculos cerebelares superior e inferior e terminam no eixo das zonas média e intermédia. Através do trato espinocerebelar posterior o cerebelo recebe sinais sensoriais originados em receptores proprioceptivos e, em menor grau, de outros receptores somáticos, o que lhe permite avaliar o grau de contração dos músculos, a tensão nas cápsulas articulares e nos tendões, assim como as posições e velocidades do movimento das partes do corpo. Já as fibras de trato espinocerebelar anterior são ativadas principalmente pelos sinais motores que chegam à medula pelo trato corticoespinal, permitindo ao cerebelo avaliar o grau de atividade nesse trato.

6.3.2 Conexões eferentes

Os axônios das células de Purkinje da zona intermédia fazem sinapse no núcleo interposto, de onde saem fibras para o núcleo rubro e para o tálamo do lado oposto. Através das primeiras, o cerebelo influencia os neurônios motores pelo trato rubroespinal, constituindo-se a *via interposto-rubroespinal* (Figura 21.8). Já as impulsos que vão para o tálamo seguem para as áreas motoras do córtex cerebral (*via interposto-tálamo-cortical*), onde se origina o trato corticoespinal (Figura 21.8). Assim, através desses dois tratos o cerebelo exerce sua influência sobre os neurônios motores da medula e os do mesmo lado. A ação do núcleo interposto se faz diretamente sobre os neurônios motores da grupo lateral da coluna anterior que controlam os músculos distais dos membros responsáveis por movimentos de cado.

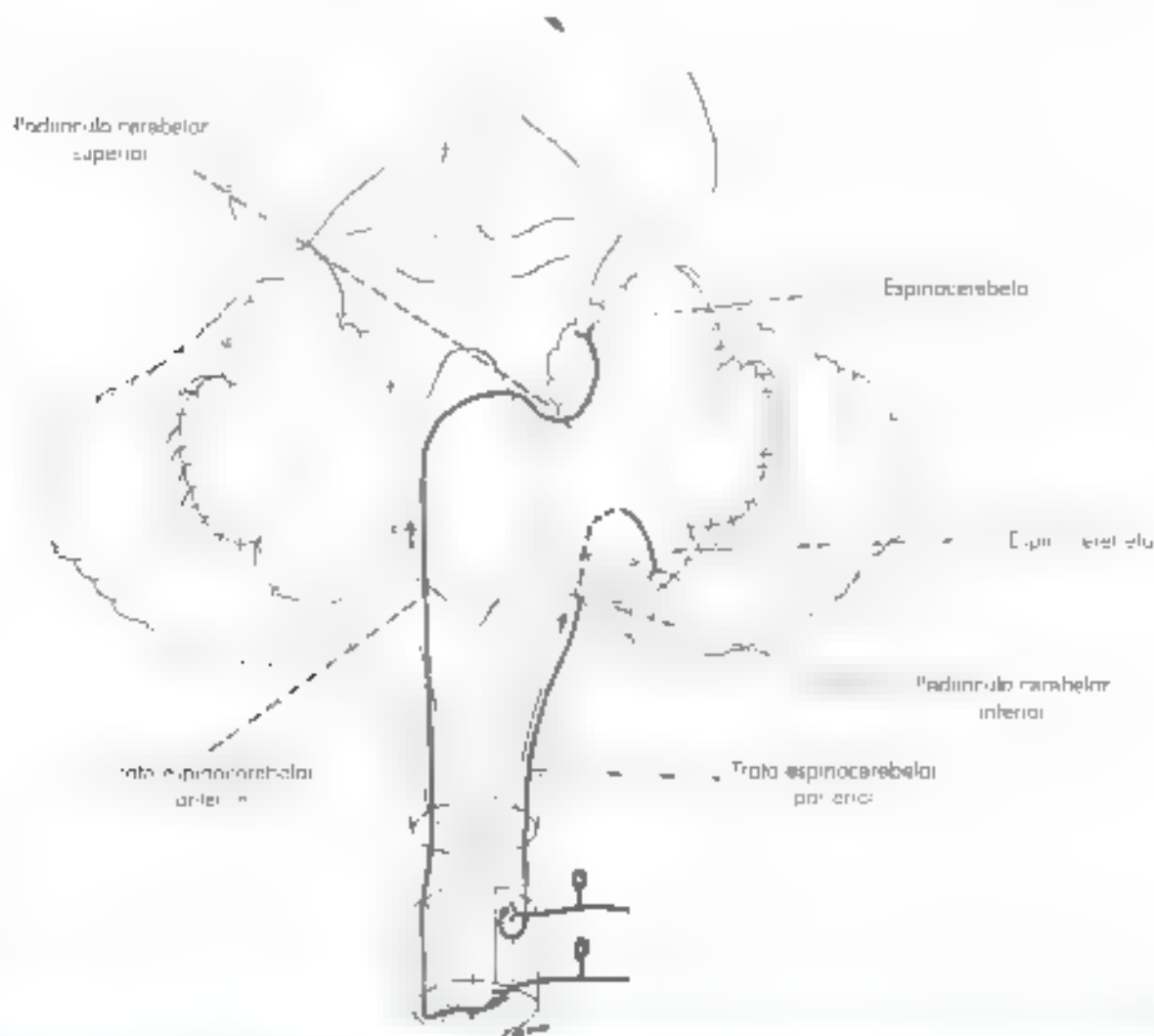


FIGURA 21.7 Conexões eferentes do espinocerebelo



FIGURA 21.8 Conexões eferentes do espinocerebelo

Os axônios das células de Purkinje da zona medial fazem sinapse nos núcleos fastigiais, de onde sai o trato fastigio-bulbar com dois tipos de fibras: *fastigio-vestibulares* e *fastigio-reticulares*. As primeiras fazem sinapse nos núcleos vestibulares, a partir dos quais os impulsos nervosos, através do trato vestibulo-espinhal, se projetam sobre os neurônios motores (Figura 21.8).

As segundas terminam na formação reticular, a partir da qual os impulsos alungem pelos tratos reticuloespinhais, os neurônios menores. Em ambos os casos, a influência do cerebelo se exerce sobre os neurônios motores do grupo medial da coluna anterior, os quais controlam a musculatura axial e proximal dos membros, no sentido de manter o equilíbrio e a postura.

6.4 CEREBRO-CEREBELO

6.4.1 Conexões aferentes

As fibras *pontinas* (também chamadas *ponto-cerebelares*), têm origem nos núcleos pontinos, penetram no cerebelo pelo pedúnculo cerebelar medial, distribuindo-se no córtex da zona lateral dos hemisférios. Fazem parte da via *córtex-ponto-cerebelar* (Figura 21.9), através da qual chegam ao cerebelo informações oriundas de áreas motoras e não motoras do córtex cerebral. A projeção córtex-ponto-cerebelar tem mais fibras do

que a projeção corticoespinhal, e que da uma ideia de sua importância funcional.

6.4.2 Conexões eferentes

Os axônios das células de Purkinje da zona lateral do cerebelo fazem sinapse no núcleo dentado, de onde os impulsos seguem para o tálamo do lado oposto e da para as áreas motoras do córtex cerebral (*via dentato-tálamo-cortical*), onde se origina o traço corticoespinhal (Figura 21.9). Através deste traço, o núcleo dentado participa da atividade motora, agindo sobre a muscula-

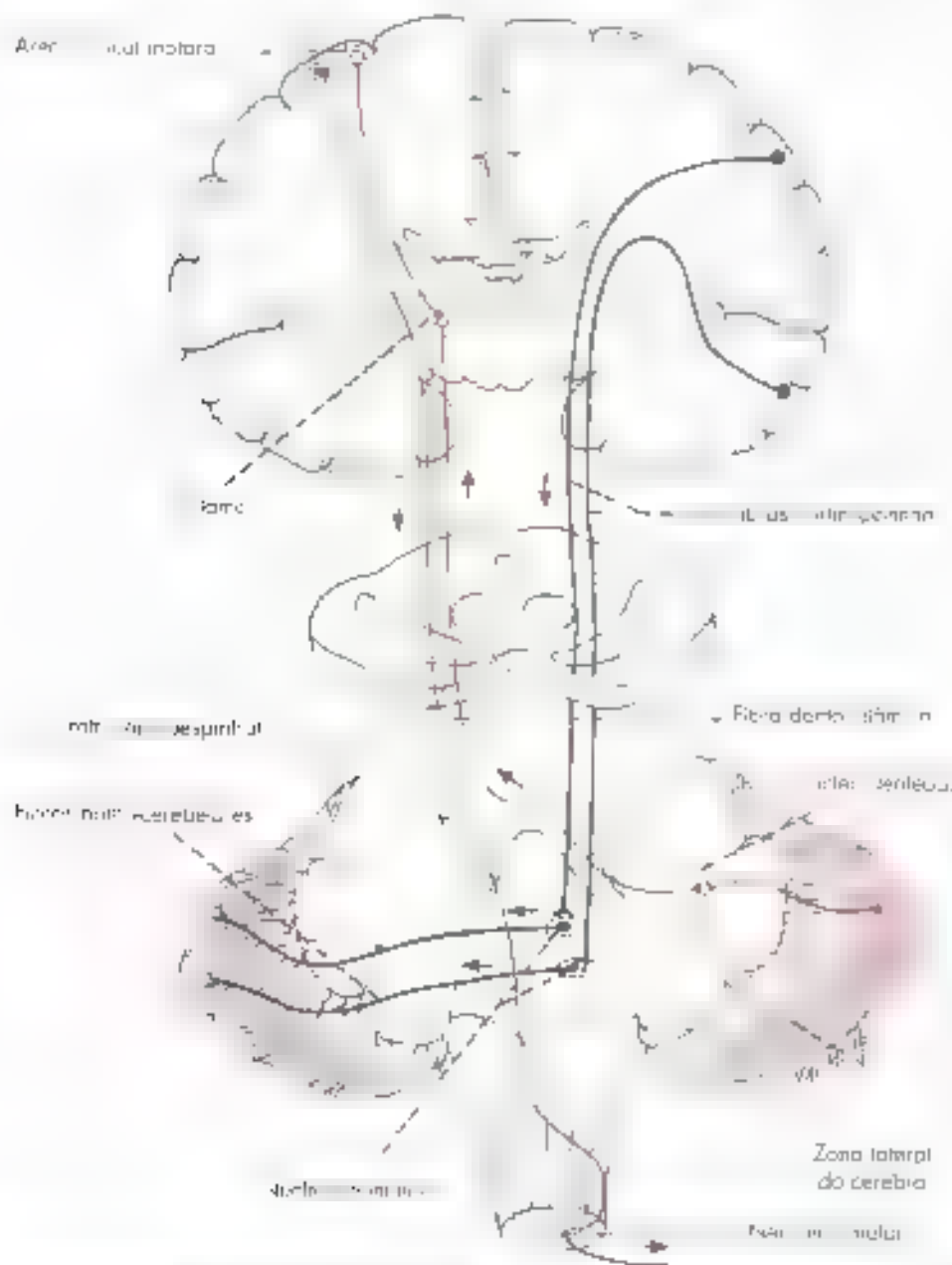


FIGURA 21.9 Conexões do cerebrocerebelo: aferentes em preto; eferentes em vermelho.

ura dista dos membros responsáveis por movimentos de ajustes.

7.0 RESUMO DOS ASPECTOS FUNCIONAIS

No estudo das conexões do cerebelo, foram feitas algumas considerações funcionais que serão agora aprofundadas e sistematizadas, na tentativa de esclarecer a função de cada uma das subdivisões desse órgão. As principais funções do cerebelo são: manutenção de equilíbrio e da postura, controle do tônus muscular, controle dos movimentos voluntários, aprendizagem motora e funções cognitivas específicas.

7.1 MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO E DA POSTURA

Essas funções se fazem basicamente pelo vestibulo-cerebelo, que promove a contração adequada dos músculos axiais e profundos dos membros, de modo a manter o equilíbrio e a postura normal, mesmo nas condições em que o corpo se desloca. A influência do cerebelo é transmitida aos neurônios motores pelos arcos vestibuloespinhais.

7.2 CONTROLE DO TÔNUS MUSCULAR

Um dos sintomas da descerebelização é a perda do tônus muscular, que pode ocorrer também por lesão dos núcleos centrais. Sabe-se que esses núcleos, em especial o descendente e interposto, mantêm, mesmo na ausência de movimento, certo nível de atividade espontânea. Essa atividade, agindo sobre os neurônios motores das vias dorsais (tratos corticoespinhais e rubroespinhais) é também importante para a manutenção do tônus.

7.3 CONTROLE DOS MOVIMENTOS VOLUNTÁRIOS

O papel do cerebelo no controle dos movimentos voluntários já é conhecido há muito tempo graças à observação de casos clínicos em que ele é lesado. Lesões do cerebelo têm como sintomatologia uma grave ataxia, ou seja, falta de coordenação dos movimentos voluntários decorrentes de erros na força, extensão e direção do movimento. O mecanismo através do qual o cerebelo controla o movimento envolve duas etapas: uma de *planejamento do movimento* e outra de *correção de movimento* já em execução. O planejamento do movimento é elaborado no cerebrotocerebelo, a partir de informações trazidas pela via córtex-ponto-cerebelar de áreas de córtex cerebral ligadas a funções psíquicas superiores (áreas de associação) e que expressam

a intenção do movimento. O 'plano' motor é então enviado às áreas motoras de associação do córtex cerebral pela via *dento-gânglio-cortical* (Figura 21.9). Essas áreas (pre-motora e área motora suplementar) associam os dados do plano motor do cerebelo com seus próprios dados, resultando em um plano motor comum que é, então, colocado em execução através da ativação dos neurônios da área motora primária. Estes, por sua vez, ativam os neurônios motores medulares através do arco corticoespinhal. Uma vez iniciado o movimento, ele passa a ser controlado pelo espinocerebelo. Este, através de suas numerosas aferências sensoriais, especialmente as que chegam pelas trintas espinocerebelares, é informada das características do movimento em execução e, através da via *interposto-gânglio-cortical*, promove as correções devidas, agindo sobre as áreas motoras e o trato corticoespinhal. Admite-se que, para isso, o espinocerebelo compara as características do movimento em execução com o plano motor, promovendo as correções e ajustamentos necessários para que o movimento se faça de maneira adequada. Assim, o papel do espinocerebelo é diferente daquele do cerebrotocerebelo, e que pode ser correlacionado com o fato de que o primeiro recebe aferências espinais e corticais, enquanto o cerebrotocerebelo recebe apenas estas últimas.

Corroborando ainda os papéis diferentes exercidos pelo espinocerebelo e cerebrotocerebelo na organização do movimento, temos o fato de que estudos com ressonância magnética funcional mostram que o núcleo dentado, ligado ao planejamento motor, é ativado antes do início do movimento, enquanto o núcleo interposto, ligado à correção do movimento, só é ativado depois que este se inicia. Fato interessante é que em certos movimentos muito rápidos (movimentos hásticos), como o de bater à máquina, apenas o cerebrotocerebelo é ativado, pois não há tempo do espinocerebelo receber informações sensoriais que lhe permitam corrigir o movimento.

7.4 APRENDIZAGEM MOTORA

É fato conhecido que, quando executamos a mesma atividade motora várias vezes, ela passa a ser feita de maneira cada vez mais rápida e com menos erros. Isso significa que o sistema nervoso aprende a executar as tarefas motoras repetitivas, o que provavelmente envolve modificações mais ou menos estáveis em circuitos nervosos. Admite-se que o cerebelo participa desse processo através das fibras doocerebelares, que chegam ao córtex cerebelar como fibras inapálicas e fazem sinapses diretamente com as células de Purkinje. Há evidência de que essas fibras podem modular

a excitabilidade das células de Purkinje, em resposta aos impulsos que essas células recebem do sistema de fibras musgosas e paralelas. As fibras trepadeiras movem-se por tempo prolongado às respostas das células de Purkinje aos estímulos das fibras musgosas. As fibras trepadeiras fornecem o sinal de erro durante o movimento que deprimiria as fibras paralelas simultaneamente à via, permitindo que os movimentos certos surgissem. Através de sucessivos movimentos, um padrão de atividade cada vez mais apropriado surgiria ao longo do tempo. Tal ação parece ser muito importante para a aprendizagem motora. As fibras trepadeiras detectam diferenças entre informações sensoriais esperadas e as que ocorrem na realidade, ao invés de só monitorizar a informação aferente. É uma teoria que necessita confirmação, mas um fato concreto é que a lesão, tanto do cerebelo como da críva inferior, prejudica o aprendizado motor em que prática, tentativa e erro levam à execução perfeita e automática do movimento.

7.5 FUNÇÕES NÃO MOTORAS

Inicialmente considerava-se que o cerebelo tem apenas funções motoras. No entanto, estudos de neuroimagem funcional demonstraram ele que participa também de funções cognitivas, executivas principalmente pelo cerebrocerebelo. Este, além de suas conexões relacionadas com a motoridade, tem também conexões com a área pré-frontal do córtex, evidenciando funções não motoras, como, por exemplo, resolver quebra-cabeças, associar palavras a verbos, resolver mentalmente operações aritméticas, reconhecer figuras complexas. Estas observações não determinam uma causalidade e sim que cerebelo e cérebro estão fortemente relacionados neste tipo de função.

8.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLINICAS

O estudo dos principais sintomas que ocorrem quando o cerebelo é lesado é importante não só por seu valor clínico, mas também porque permite entender melhor o funcionamento do cerebelo normal. Esses sintomas podem ser agrupados em três categorias:

- a) *Incoordenação dos movimentos*, também chamada de ataxia. Ela se manifesta principalmente nos membros, sendo característica a chamada *marcha atáxica* do doente do cerebelo, na qual há também perda do equilíbrio. A ab-

coordenação motora pode manifestar-se ainda na articulação das palavras, levando o doente a falar com a voz arrastada.

- b) *perda do equilíbrio*. Diante da dificuldade para se manter em posição ereta, o doente tende a abrir as pernas para ampliar sua base de sustentação.
- c) *diminuição do tônus da musculatura esquelética* (hipotonia), que frequentemente ocorre em lesões do cerebelo.

Frequentemente há envolvimento global do cerebelo, resultando no aparecimento de todos esses sintomas. Nesse caso, a aparência do paciente muito se assemelha aquela observada em indivíduos durante a embriaguez aguda, à exceção do quadro psíquico, que pode ser normal. Esse fato não é simples coincidência, mas resulta do efeito tônico que o álcool exerce sobre as células de Purkinje. Pode ocorrer também que determinadas patologias do cerebelo, dentre as quais as mais comuns são os tumores, lesam áreas isoladas do órgão produzindo um conjunto de sintomas que permite definir síndromes específicas, que serão estudadas a seguir.

8.1 SÍNDROMES CEREBELARES

É usual a distinção de três síndromes principais, de acordo com a distribuição funcional do cerebelo: síndromes do vestibulol, do espino e do cerebriocerebelo.

8.1.1 Síndrome do vestibulocerebelo

Na lesão do vestibulocerebelo, ocorre perda da capacidade de usar as informações vestibulares para o movimento do corpo durante a marcha ou na postura do pé e perda do controle dos movimentos oculares durante a rotação da cabeça.

Ocorre marcha com base alargada e movimentos irregulares das pernas (ataxia), tanto com olhos abertos como fechados, e tendências a quedas. Não há dificuldade no movimento preciso de braços e pernas se o indivíduo estiver deitado ou apoiado, pois o cerebelo pode usar as informações proprioceptivas dos braços e punocerebelares.

A síndrome do vestibulocerebelo ocorre com certa frequência em crianças de menos de 10 anos e, em geral, é devida a tumores do teto do IV ventrículo que comprimit o nódulo e o pedúnculo do lóculo. Nesse caso, há somente perda de equilíbrio, com ataxia de tronco e as crianças não conseguem se manter em pé. O doente, também, nistagmo. Não há, entretanto, nenhuma alteração do tônus muscular e, quando elas se mantêm deitadas, a coordenação dos movimentos é praticamente normal.

1 É uma marcha instável, semelhante a de um bêbado, na qual o paciente tende a andar com as pernas abertas para ampliar sua base de sustentação.

8.1.2 Síndrome do espinocerebelo

Lesões no espinocerebelo levam a erros na execução motora porque a área afetada deixa de processar informações proprioceptivas dos feixes espinocerebelares e não é mais capaz de influenciar as vias descendentes.

O espinocerebelo atua através de mecanismos de antecipação, ou seja, são ações antecípatas executadas antes do movimento, guiadas por informações sobre o corpo e os objetos de espaço e o espinocerebelo pode atuar após o início do movimento através de informações proprioceptivas do movimento em execução. Estas ações atuam pelas vias descendentes.

O movimento de uma articulação é iniciado pela contração do agonista, e desacelerada pelo antagonista. Isto é temporariamente graduado. A perda deste controle faz com que a contração antecipada do antagonista não ocorra e o movimento só é interrompido após ultrapassar o alvo, substituída por uma contração retroalimentada, ou seja, após o término do movimento para reajustá-la. A correção resulta em novo erro e outro ajuste, causando o tremor terminal. A lesão do núcleo interpositus reduz a ativação dos tratos rubroespinal e corticoespinal e consequente redução do tônus muscular. Reduz também a precisão do movimento devido a erros na cronologia, direção e extensão do movimento. Sintomas estes conhecidos como dismetria.

Observa-se ataxia de membros em que a tentativa de alcançar um objeto se faz por um caminho sinuoso. A tentativa de caminhar resulta em novos erros e oscilação da mão ao redor do alvo, tremor terminal. Lesões do espinocerebelo podem causar nistagmo e alteração da fala, como fala arrastada por lesão do vérmis ou núcleo fastigial. O controle vocal está no vérmis.

8.1.3 Síndrome do cerebrocerebelo

Ocorre principalmente por lesão da zona lateral e manifesta-se por sinais e sintomas ligados ao movimento e que vão descrever a seguir:

- atraso no início do movimento;
- decomposição do movimento multiarticular* – movimentos complexos, que normalmente são feitos simultaneamente por várias articulações, são decompostos, ou seja, realizados em etapas sucessivas por cada uma das articulações;
- disidiadocinesia* – é a dificuldade de fazer movimentos rápidos e alternados, como, por exemplo, tocar rapidamente a ponta do polegar com os dedos indicador e médio, alternadamente;

- rechazo* – verifica-se esse sinal mandando o paciente forçar a flexão do antebraço contra uma resistência que se faz no pulso. No indivíduo normal, quando se retira essa resistência, a flexão para por mediana ação dos músculos extensores, coordenada pelo cerebelo. Entretanto, no doente neocerebelar, essa coordenação não existe, os músculos extensores costumam a agir e o movimento é muito violento, levando quase sempre o paciente a dar um tapa no próprio rosto;
- tremor* – trata-se de um tremor característico, que se acentua ao final do movimento ou quando o paciente está prestes a atingir um objetivo como, por exemplo, apertar um objeto;
- dismetria* – consiste na execução deficiente de movimentos que visam atingir um alvo, pois o indivíduo não consegue dar exatamente a quantidade de movimentos necessários para isso. Pode-se testar esse sinal pedindo ao paciente para colocar o dedo na ponta do nariz e verificando se ele é capaz de executar a ordem.

8.2 ALGUMAS CONSIDERAÇÕES SOBRE AS LESÕES CEREBELARES

Os distúrbios cerebelares podem estar associados a inúmeras causas, malformações congênitas, hereditárias, infecciosas, neoplásicas vasculares e outras. Uma das principais características é que as lesões cerebelares causam sintomas ipsilaterais. As síndromes do vestibulo-cerebelo, do espinocerebelo e do cerebrocerebelo nem sempre são observadas de forma isolada na prática clínica.

Do ponto de vista puramente clínico, e tendo em vista principalmente a localização de lesões cerebelares, os neurologistas costumam distinguir dois quadros patológicos do cerebelo: *lesões do vérmis* e *lesões dos hemisférios*. As lesões hemisféricas manifestam-se nos membros do mesmo lado e dão sintomatologia relacional, pois, à coordenação dos movimentos. Já a lesão do vérmis manifesta-se principalmente por perda do equilíbrio, com alargamento da base de sustentação e alterações na marcha (marcha atáxica) e na fala.

O cerebelo tem notável capacidade de recuperação funcional, quando há lesões de seu córtex, particularmente em crianças, ou quando as lesões aparecem gradualmente. Para isso, confere o fato de o seu córtex ter uma estrutura imbricada, permitindo que as áreas intactas assumam pouco a pouco as funções das áreas lesadas. Entretanto, a recuperação não ocorre quando as lesões atingem os núcleos centrais.

Estrutura e Funções do Hipotálamo

O hipotálamo é parte do diencefalo e se dispõe nas paredes do III ventrículo, abaixo do sulco hipotálamico, que o separa do tálamo (Figura 23.1). Lateralmente é limitado pelo subtálamo, anteriormente pela lâmina terminal e posteriormente pelo mesencefalo. Apresenta a dubeta e o corpo mamilar, as estruturas que na face inferior da cérebro: o quiasma óptico, o túber cinéreo, a manchilha e os corpos mamilares (Figuras 7.8 e 22.1). Trata-se de uma área muito pequena, mas apesar disso, o hipotálamo, por suas diversas e muitas funções, é uma das áreas mais importantes do sistema nervoso.

1.0 DIVISÕES E NÚCLEOS DO HIPOTALAMO

O hipotálamo é constituído fundamentalmente de substância cinzenta que se agrupa em núcleos, as vias de condução e da informação. Percorrendo o hipotálamo há uma linha de passagem de fibras a alguns muito conspicuos, como o fórnix. Este percorre de cima para baixo cada metade do hipotálamo, terminando no respectivo corpo mamilar. O fórnix permite dividir o hipotálamo em uma área medial e outra lateral (Figura 22.1). A *área medial* do hipotálamo, situada entre o fórnix e as paredes do III ventrículo, é ocupada substancialmente por substância cinzenta e contém o núcleo paraventricular do hipotálamo. A *área lateral* do hipotálamo contém o núcleo paraventricular lateral e o núcleo paraventricular medial, e nela há predominância de fibras de direcção longitudinal. A área lateral do hipotálamo é percorrida por *três vias principais* (Figura 22.5), complexo sistema de fibras

que estabelecem conexões nos dois sentidos entre a área septal, pertencente ao sistema límbico e a formação reticular do mesencefalo. Muitas dessas fibras terminam no hipotálamo.

O hipotálamo pode ainda ser dividido por três planos frontais em hipotálamo supratóptico, tuberal e mamilar.

O *hipotálamo supratóptico* compreende o quiasma óptico e toda a área situada acima dele, nas paredes do III ventrículo até o sulco hipotálamico. O *hipotálamo tuberal* compreende o túber cinéreo (ao qual seliga o manchilha) e toda a área situada acima dele nas paredes do III ventrículo até o sulco hipotálamico. O *hipotálamo mamilar* compreende os corpos mamilares com seus núcleos e as áreas das paredes do II ventrículo, que se encontram acima deles, até o sulco hipotálamico.

É convém lembrar que, na parte mais anterior do II ventrículo, próximo da lâmina terminal, existe uma pequena área denominada área pré-óptica. Esta área é embriologicamente derivada da porção central da vesícula celestifalica e não pertence, pois, ao diencefalo. Apesar disso, ela é estudada, junto com o diencefalo, pois funcionalmente liga-se ao hipotálamo supratóptico. Na área pré-óptica localiza-se o órgão vascular da lâmina terminal, no qual não existe barreira hematoencefálica e que funciona como um sensor especializado em detectar sinais químicos para a homeostase e metabolismo.

Os principais núcleos do hipotálamo (Figura 22.1) e as suas principais funções são:

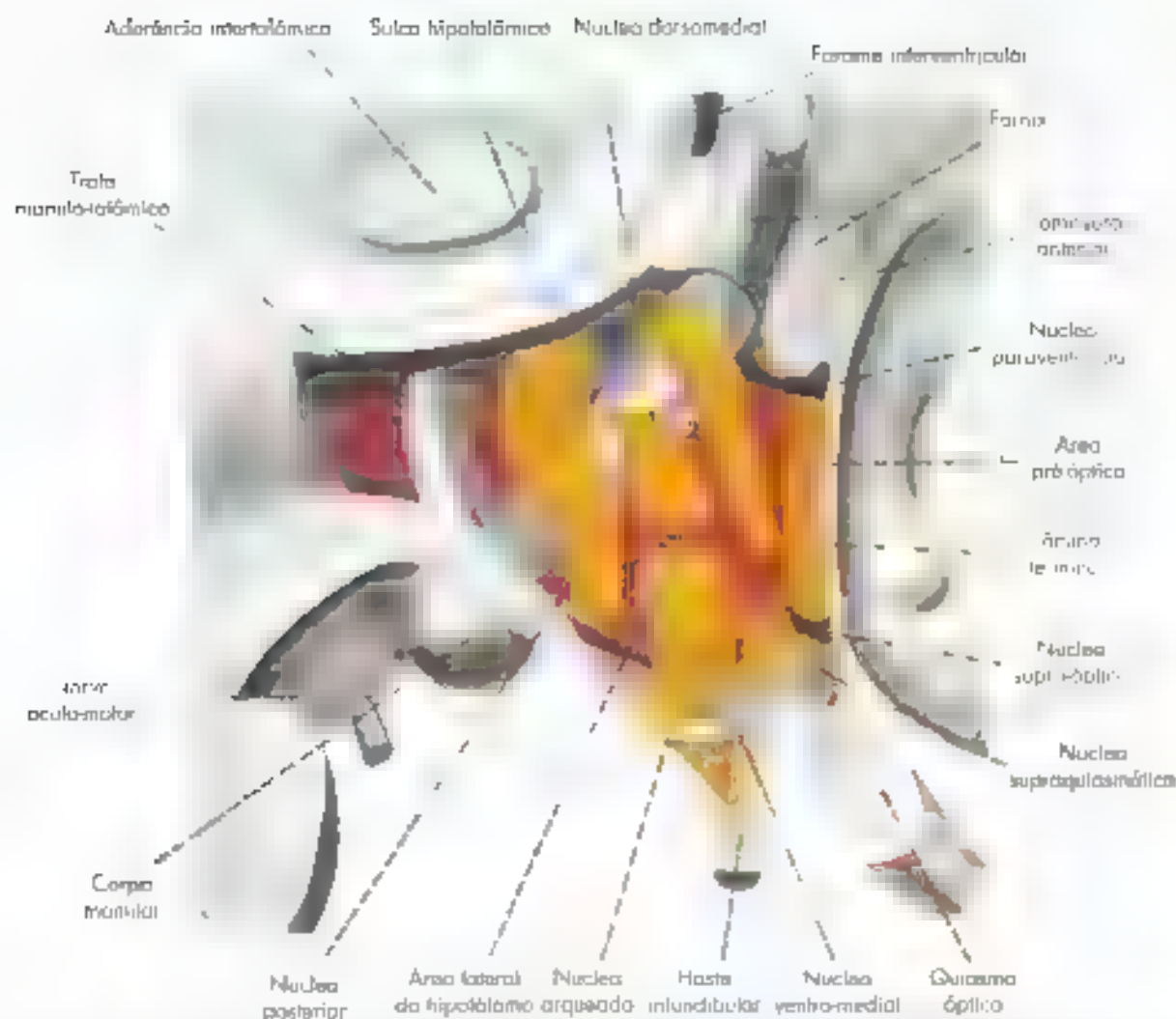


FIGURA 21.1 Esquema do núcleo hipotalâmico do homem. O núcleo é dividido em uma porção lateral (em vermelho) e uma porção medial (em azul) onde estão os principais núcleos. (Modificado de Nauta, W.J.F. and Haymaker, W. 1969. The hypothalamus, C.C. Thomas, Springfield, Ill.)

As conexões e funções desses núcleos serão estudadas nas aulas seguintes.

Hipotálamo	área pré-óptica	órgão vascular da lâmina terminal nucleo pré-óptico medial nucleo pré-óptico lateral nucleo pré-óptico ventrolateral
	supra-óptica	nucleo supra-quiasmático nucleo supra-óptico nucleo paraventricular
	hubert	núcleo da grande nucleo ventromedial nucleo arqueado (ou infundibular)
	mamilar	nucleos mamilares nucleo hiberomamilar nucleo posterior

2.0 CONEXÕES DO HIPOTÁLAMO

O hipotálamo tem conexões muito amplos e complicadas com diferentes regiões do sistema nervoso central, algumas por meio de fibras que se reúnem em feixes bem definidos, outras através de feixes mais difusos e de difícil identificação. Tem também conexões intra-hipotalâmicas entre alguns de seus diferentes núcleos. O hipotálamo recebe muitas das vias sensoriais de várias áreas do sistema nervoso central e tem eferências que, como resultado final, contribuem para regulação da homeostasia. A seguir serão estudadas, de uma maneira esquemática, apenas as conexões mais importantes, agrupadas de modo a evidenciar suas relações com as grandes funções do hipotálamo.

2.1 CONEXÕES COM O SISTEMA LÍMBICO

O sistema límbico compreende uma série de estruturas relacionadas principalmente com a regulação do comportamento emocional e da memória. Dentre elas destacam-se, pelas relações recíprocas que têm com o hipotálamo, o hipocampo, o corpo amigdalóide e a área septal.

- a) **hipocampo** — liga-se pelo fórnix aos núcleos minúsculos do hipotálamo, de onde os impulsos nervosos seguem para o núcleo anterior do tálamo através do *fascículo mamilo-talâmico* (Figura 23.2), fazendo parte do chamado *círculo de Papez* (Figura 27.7). Dos núcleos mamilares, impulsos nervosos chegam também à formação reticular do mesencéfalo pelo *fascículo mamilar geniculado*.

corpo amigdalóide — Fibras originadas nos núcleos do corpo amigdalóide chegam ao hipotálamo principalmente através da estria terminal (Figura 8.8).

- a) **área septal** — a área septal liga-se ao hipotálamo através de fibras que percorrem o *fex mesencefálico médio*.

2.2 CONEXÕES COM A ÁREA PRÉ-FRONTAL

Essas conexões têm o mesmo sentido funcional das anteriores, visto que o córtex da área pré-frontal também se relaciona com o comportamento emocional. A área pré-frontal mantém conexões com o hipotálamo diretamente ou através do núcleo dorsomedial do tálamo.

2.3 CONEXÕES VISCERAIS

Para exercer seu papel básico de controlador das funções viscerais, o hipotálamo mantém conexões diretas e indiretas com os neurônios da medula e do tronco encefálico relacionados com essas funções.

2.3.1 Conexões viscerais aferentes

O hipotálamo recebe informações sobre a atividade das vísceras, através de suas conexões diretas com o núcleo do trato solitário (*fibras solitário-hipotalâmicas*). Como já se viu, este núcleo recebe toda a sensibilidade visceral, tanto geral como especial (gustação) que entra no sistema nervoso pelos nervos facial, glossofaríngeo e vago.

2.3.2 Conexões viscerais eferentes

O hipotálamo controla o sistema nervoso autônomo agindo direta ou indiretamente sobre os neurônios

pré-ganglionares dos sistemas simpático e parassimpático. As conexões diretas se fazem através de fibras que, de vários núcleos do hipotálamo, terminam seja nos núcleos da coluna eferente visceral, geral do tronco encefálico, seja na coluna lateral da medula (*fibras hipotálamo-espinhais*). As conexões indiretas se fazem através da formação reticular e tratos reticuloespinhais.

2.4 CONEXÕES COM A HIPÓFISE

O hipotálamo tem apenas conexões eferentes com a hipófise, que são feitas através dos tratos hipotalâmico-hipofisário e túbero-infundibular.

- a) **Trato hipotálamo-hipofisário** — é formado por fibras que se originam nos neurônios grandes (magnocelulares) dos núcleos supraóptico e paraventricular e terminam na neuro-hipófise (Figura 22.2). As fibras deste trato, que constituem os principais componentes estruturais da neuro-hipófise, são ricas em neurosecreção, transportando os hormônios vasopressina e ocitocina.

- b) **Trato túbero-infundibular** (ou túbero-hipofisário) — é constituído de fibras que se originam em neurônios pequenos (parvocelulares) do núcleo arqueado e em áreas vizinhas do hipotálamo lateral e terminam na eminência mediana e na base infundibular (Figura 22.3). Essas fibras transportam os hormônios que ativam ou inibem as secreções dos hormônios da adeno-hipófise.

2.5 CONEXÕES SENSORIAIS

Além das informações sensoriais provenientes das vísceras, já vistas no item 2.3, diversas outras modalidades sensoriais têm acesso ao hipotálamo por vias indiretas, nem sempre bem conhecidas. Assim, por exemplo, o hipotálamo recebe informações sensoriais das áreas erógenas, como os mamilos e órgãos genitais, importantes para o fenômeno da ereção. Existem também conexões diretas do córtex olfatório e da retina com o hipotálamo. Essas últimas se fazem através do *trato retino-hipotalâmico* que termina no núcleo supraquiasmático e em parte também do núcleo pré-óptico ventrolateral. Essas conexões estão envolvidas na regulação dos ritmos circadianos como ciclo de claro-escuro como será visto de item 3.7.

3.0 FUNÇÕES DO HIPOTÁLAMO

As funções do hipotálamo são muito numerosas e importantes. Ele centra em o controle da homeosta-

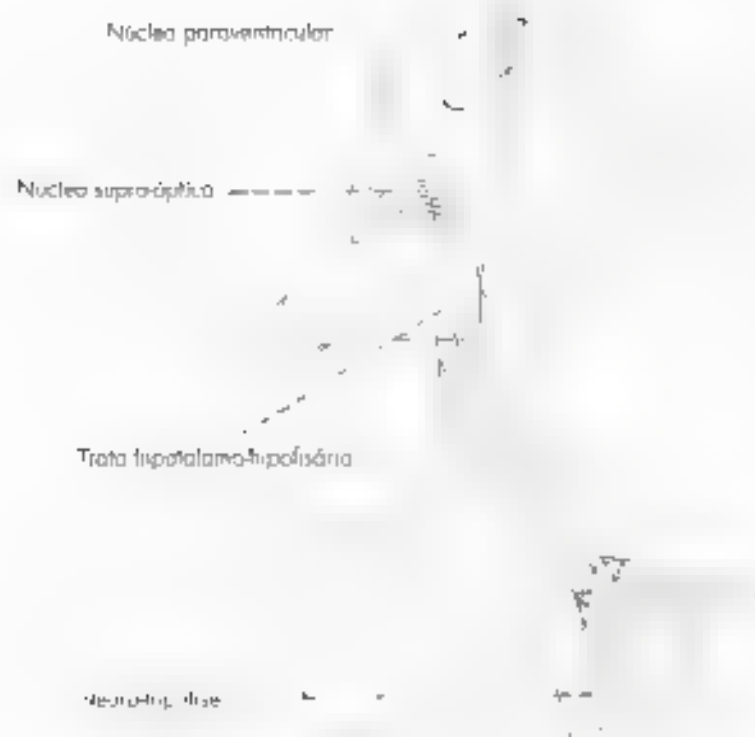


FIGURA 22.2 Conexões da hipotálamo com a neurohipófise



FIGURA 22.3 Conexões da hipotálamo com a adeno-hipófise

se, ou seja, a manutenção do meio interno dentro de limites compatíveis com o funcionamento adequado dos diversos órgãos. Para isso, o hipotálamo tem um papel regulador sobre o sistema nervoso autônomo e o sistema endócrino, integrando-os com comportamentos vinculados às necessidades do dia a dia. Controla, também, vários processos motivacionais importantes para a sobrevivência do indivíduo e da espécie, como a fome, a sede e o sono. Processos motivacionais são impulsos internos que levam à realização de comportamentos específicos e de ajustes corporais. A sensação de calor, por exemplo, leva a um desconforto que fará com que sejam disparados mecanismos internos inconscientes para dissipar o calor, como a sudorese e o comportamento de procura de local fresco. Assim, como as sensações de fome, sede, frio, levando a ajustes ulteriores e a comportamentos específicos, visando garantir a constância do meio interno (homeostase) e a sobrevivência do indivíduo.

As principais funções do hipotálamo são descritas de maneira sucinta nos itens que se seguem.

3.1 CONTROLE DO SISTEMA NERVOSO AUTÔNOMO

O hipotálamo é o centro suprasegmentar mais importante do sistema nervoso autônomo, exercendo esta função juntamente com outras áreas do cérebro. Em especial com as do sistema límbico. Estimulações elétricas em áreas determinadas do hipotálamo dão respostas típicas dos sistemas parassimpático e simpático. Quando estas estimulações são feitas no hipotálamo anterior determinam aumento do peristaltismo gastrointestinal, constricção da bexiga, diminuição do ritmo cardíaco e da pressão sanguínea, assim como constricção da pupila. Assim, o hipotálamo anterior controla principalmente o sistema parassimpático. Já a estimulação do hipotálamo posterior dá respostas opostas a essas, porque controla principalmente o sistema simpático.

3.2 REGULAÇÃO DA TEMPERATURA CORPORAL

A capacidade de regular a temperatura corporal caracteriza especial aos animais homeotermicos, e exercida pelo hipotálamo. Este é informado da temperatura corporal, não só por termorreceptores periféricos, mas principalmente por neurônios que funcionam como termorreceptores. Assim, o hipotálamo funciona como um termômetro capaz de detectar as variações de temperatura do sangue que por ele passa e atuar os mecanismos de perda ou de conservação do calor necessários à manutenção da temperatura normal. É sistem na

hipotálamo dois centros frequentemente denominados *centro da perda do calor* situado no hipotálamo anterior (ou pré-óptico) e o *centro da conservação de calor* situado no hipotálamo posterior. Estimulações no primeiro desencadeiam fenômenos de vasodilatação periférica e sudorese, que resultam em perda de calor, já as estimulações no segundo resultam em vasoconstrição periférica, tremores musculares (calafrios) e até mesmo liberação do hormônio tireoideano, que aumentam o metabolismo o qual gera calor. Lesões do centro da perda do calor no hipotálamo anterior, em consequência, por exemplo, de traumatismos cranianos, causam elevação incontrolável da temperatura (febre central) quase sempre fatal. Isto é um acidente que pode surgir nas cirurgias da hipófise em que o procedimento cirúrgico se faz a região próxima ao hipotálamo anterior. Sabe-se também, que a febre que acompanha processos inflamatórios resulta das do comprometimento dos neurônios termorregulador do hipotálamo anterior que deixam de perder calor.

Acredita-se que o hipotálamo ativa regiões corticais para determinar os comportamentos motivacionais de busca de abrigo, agasalho para o frio ou de ventilação e ventilação para o calor.

3.3 REGULAÇÃO DO COMPORTAMENTO EMOCIONAL

Muitas áreas do hipotálamo pertencem ao sistema límbico e tem papel importante na regulação de processos emocionais, assunto que será estudado no capítulo 77.

3.4 REGULAÇÃO DO EQUILÍBRIO HIDROSSALINO E DA PRESSÃO ARTERIAL

O equilíbrio hidrossalino exige mecanismos automáticos de regulação do volume de líquido do organismo, na prática representada pelo volume de sangue (volemia), e da osmolaridade representada principalmente pela concentração extracelular de íons Na^+ . É fácil entender que a pressão arterial está diretamente ligada à volemia e a concentração de Na^+ . O principal mecanismo que o hipotálamo dispõe para regulação do equilíbrio hidrossalino é a liberação do hormônio antidiurético que, como já vimos, é sintetizado pelos neurônios dos núcleos supraóptico e paraventricular e liberado na neuro-hipófise. Para exercer tal função esses neurônios recebem informações através de aferências que mantêm com dois órgãos circunventri-

Mais exatamente no núcleo pré-óptico medial

colares (Capítulo 9 item 6.0) o órgão vascular da lâmina terminal e o órgão subfornicea (Figura 9.4). Nelas não existe barreira hematoencefálica, o que permite detectar no caso do órgão vascular a osmolaridade do sangue e, no caso do órgão subforniceal, os níveis circulantes de angiotensina 2, que é um potente vasopressor. Este mecanismo funciona normalmente e é ativado em casos de diminuição de pressão, por exemplo, em hemorragias, promovendo o aumento da liberação de hormônio antidiurético pela neuro-hipófise. Outro mecanismo regulador da ingestão de água e sal que mantém a volúmia e a concentração de sódio dentro de valores normais, tem como base receptores periféricos de pressão baroreceptores localizados nas paredes dos grandes vasos e no seno carotídeo, no arco aórtico. Estes receptores percebem alterações da pressão arterial e transmitem aos núcleos do tronco sensitivo pelo nervo vago. Este núcleo conecta-se com os núcleos paraventricular e supraóptico e com neurónios receptores na área pre-óptica. Quando o sinal detectado é de hipovolemia, secreta-se o hormônio antidiurético vasopressina, que promove vasoconstricção e reabsorção de sódio e água. Se for detectada hiponatremia, é liberado pela hipófise o ACTH, que estimula a secreção de aldosterona pela suprarrenal, reabsorvendo sódio.

Do que foi visto, o hipotálamo regula a volúmia por mecanismos automáticos e inconscientes. Mas ele atua também na ingestão de água e sal, despertando ou não a sensação de sede ou o desejo de ingestão de alimentos e gados. A estimulação de uma área do hipotálamo lateral, frequentemente denominada centro da sede aumenta a sede do animal, que pode morrer por excesso de ingestão de água. A lesão desta área faz com que o animal perca a sede podendo morrer desidratado. Essas áreas já eram conhecidas há bastante tempo, mas só recentemente descobriu-se que o conteúdo dos neurónios do hipotálamo lateral para aumentar a sede vem das aferências que recebe do órgão subfornicea.

3.5 REGULAÇÃO DA INGESTÃO DE ALIMENTOS

A estimulação do hipotálamo lateral faz com que o animal se alimente vorazmente, enquanto a estimulação do núcleo ventromedial do hipotálamo causa uma saciedade ou seja, o animal recusa-se a comer mesmo na presença de alimentos apetitosos. Lesões destrutivas nessas áreas causam efeitos opostos aos da estimulação. Assim, lesões da área lateral do hipotálamo causam aumento completo do desejo de alimentar-se (omorrexia), levando o animal a inanição, enquanto nas lesões do núcleo ventromedial, o animal alimenta-se exageradamente (hiperfagia), tornando-se extrema-

mente obeso. Isso ocorre, por exemplo, em tumores supraselares e resultam em um quadro de obesidade frequentemente acompanhado de hipogonadismo, por interferência com as mecandinos hipofisárias que regulam a secreção dos hormônios gonadotrópicos pela neuro-hipófise. Neste caso temos a chamada síndrome ad posogenital de Fröhlich. Costuma-se distinguir no hipotálamo um *centro da fome*, situado no hipotálamo lateral, e um *centro da saciedade*, correspondendo ao núcleo ventromedial.

A existência dos centros hipofisários de fome e de saciedade é uma explicação simplista, para fins didáticos, do processo de regulação da ingestão de alimento que envolve outros mecanismos neurais e endócrinos. O mecanismo endócrino mais importante envolve o hormônio leptina, secretado pelas células do tecido adiposo (adipócitos), que é lançado no sangue. A leptina informa o núcleo arqueado do hipotálamo sobre a abundância de gordura existente no corpo, que é proporcional ao volume de leptina liberada, e ele libera o hormônio α -melanocito-estimulante, responsável pela saciedade. As causas genéticas da obesidade no homem são devidas principalmente à falta de receptores para leptina nos neurónios do núcleo arqueado do hipotálamo.

3.6 REGULAÇÃO DO SISTEMA ENDÓCRINO

3.6.1 Relações do hipotálamo com a neuro-hipófise

As ideias de que o hipotálamo teria relações importantes com a neuro-hipófise surgiram a propósito da doença conhecida como *diabetes insipidus*. Esta doença caracteriza-se por grande aumento da quantidade de urina eliminada, sem que haja ameaça de glicose, como ocorre no *diabetes mellitus*. Ela é devida à diminuição dos níveis sanguíneos de *hormônio antidiurético* (ADH). Verificou-se que o *diabetes insipidus* ocorre não só em processos patológicos da neuro-hipófise mas também em certas lesões do hipotálamo. Sabe-se hoje que isto se deve ao fato de que o hormônio antidiurético é sintetizado pelos neurónios dos núcleos supraóptico e paraventricular do hipotálamo e, a seguir, é transportado pelas fibras do trato hipotálamo-hipofisário (Figura 22.2) até a neuro-hipófise, onde é liberado. O hormônio antidiurético (e também o ocitócico) é transportado acoplado a uma proteína transportadora (neurofisin) que se cura com a técnica de Gomori (substância de Gomori positiva).

Figura 22.4 O estudo histológico desta substância foi importante, pois permitiu a descoberta da neuropeptídeo. Segundo esse estudo, a glândula neurofina seria



FIGURA 22.4 Neurônio neurosecretor do núcleo supra-óptico de macaco guelba (*Alouatta*) contendo substância Gomori-positiva no corpo celular e no axônio (setas). Hematoxilina-alumina-crômica [Preparação do Técnico Rubens Miranda]

capazes não só de conduzir impulsos nervosos, mas de sintetizar e secretar substâncias. Os grandes neurônios neurosecretores dos núcleos supra-óptico e paraventricular sintetizam os hormônios antidiurético do vaso-pressão e a ocitocina. Na neuro-hipofise, as fibras do trato hipotalamo-hipofisário terminam em relação com vasos situados em septos conjuntivos, o que permite a liberação dos hormônios na corrente sanguínea. Esta liberação é facilitada pelo fato de que as capilares da neuro-hipofise, assim como dos demais órgãos endócrino-ventriculares (capítulo 9, item 6.0), são fenestradas, não existindo, pois, barreira hematoencefálica. O hormônio antidiurético age nos túbulos renais aumentando a absorção de água. Já a ocitocina promove a contração da musculatura lisa e das células mioepiteliais das glândulas mamárias, sendo importante do ato de lactar ou da ejeção do leite. Este último fenômeno envolve um reflexo neuroendócrino através do qual os impulsos sensoriais que resultam na sucção do mamilo pela criança são levados à medula e daí ao hipotálamo, onde estimulam a produção de ocitocina pelos núcleos supra-óptico e paraventricular e sua liberação na neuro-hipofise. Sabe-se hoje que também o choro do bebê estimula a produção e liberação da ocitocina pelos neurônios neurosecretores do hipotálamo.

3.6.2 Relações do hipotálamo com a adeno-hipófise

O hipotálamo regula a secreção dos hormônios da adeno-hipófise por um mecanismo que envolve uma

conexão nervosa e outra vascular. Através da primeira, neurônios neurosecretores situados no núcleo arqueado e áreas vizinhas do hipotálamo tuberal secretam substâncias ativas que descem por fluxo axoplasmático nas fibras do trato tubero-infundibular (Figura 22.3) e são liberadas em capilares especiais situados na eminência mediana e na haste infundibular. Insere-se então a conexão vascular, que se faz através do sistema porta hipofisário (Figura 22.3). Lembremos que sistema porta é aquele constituído por veias interpostas entre duas redes capilares. Os hormônios liberados pelo hipotálamo na primeira dessas redes, ou seja, na eminência mediana e na haste infundibular, passam através das veias do sistema porta à segunda rede capilar situada na adeno-hipófise, onde atuam regulando a liberação dos hormônios adeno-hipofisários. Isso é feito por estimulação e por inibição, existindo, pois, hormônios hipotalâmicos liberadores e inibidores da liberação dos hormônios adeno-hipofisários, que são os seguintes: adrenocorticotrófico (ACTH), tireotrófico (TSH), folículo-estimulante (FSH), luteinizante (LI), hormônio do crescimento (GH), melanócito-estimulante (MSH), e prolactina. Para todos eles existem hormônios hipotalâmicos liberadores, sendo que a prolactina e o hormônio de crescimento têm também hormônios hipotalâmicos inibidores. O hipotálamo é sensível à ação dos hormônios circulantes que, por retroalimentação, regulam sua secreção.

A descoberta de que o hipotálamo regula a liberação dos hormônios da adeno-hipófise veio mudar o conceito tradicional de que esta glândula seria a "glândula mestra" reguladora de todo o sistema endócrino. Assim, a adeno-hipófise pode ser considerada apenas como um elo entre o hipotálamo neurosecretor e as glândulas endócrinas que ela regula.

3.7 GERAÇÃO E REGULAÇÃO DE RITMOS CIRCADIANOS

A maioria de nossos parâmetros fisiológicos, metabólicos ou mesmo comportamentais sofre oscilações que se repetem no período de 24 horas. Isto se observa, por exemplo, na temperatura corporal, no nível circulante de enzimas, de vários hormônios, glicose e várias outras substâncias, ou mesmo nos padrões de atividade motora e de sono e vigília. Essas variações rítmicas são endógenas, ou seja, elas ocorrem mesmo quando o animal é mantido em escuro permanente. Neste caso, entretanto, o ritmo pouco a pouco perde o seu sincronismo com o ritmo externo de claro e escuro, e o período de oscilação passa a ser ligeiramente diferente de 24 horas, donde o termo circadiano, do latim *circa* (cerca) e *dies*

2 Tem-se, assim, base científica para o provérbio popular quem não dorme não vive.

= 24 h), ou seja, de aproximadamente um dia. Os ritmos circadianos ocorrem em quase todos os organismos e são gerados em marca-passos ou relógios biológicos. Está hoje demonstrado que, nos mamíferos, o principal marca-passo localiza-se no núcleo supraquiasmático do hipotálamo (Figura 23.1), cuja destruição abole a maioria dos ritmos circadianos. Os próprios neurônios do núcleo supraquiasmático exibem uma atividade circadiana evidenciável em seu metabolismo ou em sua atividade elétrica. Verificou-se que o ritmo circadiano de atividade elétrica pode ser observado até mesmo em neurônios do núcleo supraquiasmático mantidos *in vitro* já a destruição do núcleo supraquiasmático resulta em perda da maioria dos ritmos incluídos de vigília-sono.—

Sabe-se hoje que também existem no sistema nervoso central relógios biológicos que geram ritmos circadianos independentemente do núcleo supraquiasmático como, por exemplo, nos núcleos supraquiasmático e arqueado, responsáveis pelos ritmos circadianos dos hormônios hipofisários. Recentemente demonstrou-se também a presença de relógios biológicos fora do sistema nervoso². Como por exemplo nos hepatócitos, nos quais são responsáveis pelos ritmos circadianos de substâncias ligadas às funções hepáticas, como por exemplo, as enzimas da glicogênese. O núcleo supraquiasmático recebe informações sobre a luminosidade do meio ambiente através do trato retino-hipotalâmico que lhe permite sincronizar com o universo natural de dia e noite todos os ritmos circadianos de todos os relógios biológicos inclusive os situados fora do sistema nervoso central.

3.8 REGULAÇÃO DO SONO E DA VIGÍLIA

O envolvimento do hipotálamo com sono e vigília já era conhecido desde 1931³ quando o médico austríaco

de Consultoria von Economo correce observou a sintomatologia da encefalite letárgica doença em que há uma grave síndrome, com lesões do hipotálamo. Entretanto, só relativamente há pouco tempo descobriu-se que o hipotálamo tem papel central na regulação do ritmo sono e vigília. A geração e sincronização deste ritmo localiza-se no núcleo supraquiasmático e é repassado ao núcleo pré-óptico ventrolateral e ao sistema de ativação do sistema nervoso central. Os neurônios do núcleo pré-óptico ventrolateral inibem os neurônios monoaminérgicos do sistema ativador ascendente o que resulta em sono. Ao final do período de sono sob ação do núcleo supraquiasmático essa inibição cessa e começa a ação excitatória do neurônio orexinérgico sobre os neurônios do sistema ativador. Assim se a vigília. Os neurônios orexinérgicos têm também ação inibitória sobre os neurônios colinérgicos do núcleo pré-óptico ventrolateral, produzindo o sono. RF⁴ Os neurônios orexinérgicos, que ocorrem no terminais do sono denominado narcotipia, fazem com que o quadro de vigília seja interrompido por súbitas crises de sono REM podendo haver também perda total do sono, levando a uma súbita queda, quadro conhecido denominado cataplexia.

Como já foi visto no item anterior, o núcleo supraquiasmático recebe informações do sistema ativador e do sistema inibidor através do trato retino-hipotalâmico. Pesquisas recentes mostram a existência de fibras que da retina projetam-se diretamente para o núcleo pré-óptico ventrolateral inibindo o efeito inibidor que esses neurônios têm sobre o sistema ativador ascendente. Isso explica porque a luz dificulta o adormecer.

3.9 INTEGRAÇÃO DO COMPORTAMENTO SEXUAL

O comportamento sexual depende de sinais neurais e químicos provenientes de todo o corpo, integrados

3 A atividade elétrica do núcleo supraquiasmático depende dos chamados genes-relógio. Eles transmitem RNA que é incluído em proteínas específicas. Essas proteínas vão aumentando e depois de algum tempo passam a inibir o mecanismo de transcrição diminuindo a expressão gênica. Como consequência, menos proteína é sintetizada e a expressão genética novamente aumenta iniciando o novo ciclo. Todo ciclo ocorre em aproximadamente 24 horas, e ao ritmo químico corresponde um ritmo de disparos eletrônicos dos neurônios. Cada neurônio é um relógio e deve ser sincronizado de modo a funcionar a todo o momento, cada célula influencia sobre o tempo. Esta sincronização é feita por sinapses e por sinais químicos neurais.

4 Revisão em: Mohawk, J.A., Green, C.B. & Takahashi, J.S. 2012. Central and peripheral circadian clocks in mammals. Annual Review of Neuroscience 44:3-462.

5 O relato acima foi simplificado. Na verdade, entre o núcleo supraquiasmático e o núcleo pré-óptico ventrolateral, está o núcleo dorsomedial, cuja lesão abole o ritmo, e entre o núcleo supraquiasmático e os neurônios orexinérgicos estão os neurônios da zona subparaventricular do hipotálamo. Os reles entre o núcleo supraquiasmático e os neurônios ligando diretamente aos neurônios do Sistema Ativador Ascendente visam amplificar a ação dos neurônios do núcleo supraquiasmático sobre o ritmo vigília-sono. Mais informações em: Saper, C.B., Scammell, T.E. & Lu, J. 2005. Hypothalamic regulation of sleep and circadian rhythms. Nature 437: 1257-1266.

no hipotálamo com participação de outras regiões. A excitação sexual depende de várias áreas encefálicas, como o córtex pre-frontal, o sistema límbico (corpo amigdalóide e parte anterior do giro do cíngulo) e estriado ventral, todas as áreas com conexões recíprocas com o hipotálamo. Neste, a ereção está ligada diretamente aos dois núcleos pre-ópticos. Estudos em ressonância magnética funcional mostraram que eles são ativados em situações em que se manifesta a excitação sexual, como ficou comprovado em testes com pessoas enquanto assistiam a filmes pornográficos. A ereção e

a ejaculação dependem do sistema nervoso autônomo que, por sua vez, é regulado pelo hipotálamo. O prazer sexual, entretanto, depende de áreas do sistema dopaminérgico mesolímbico, em especial o núcleo accumbens, que também tem conexões com o hipotálamo. O estudo comparativo entre os hipotálamos de homens e de mulheres mostrou que um pequeno núcleo da área pre-óptica é significativamente maior no homem do que na mulher. A diferença surge no final da gravidez quando o teor de testosterona no sangue do feto masculino atinge níveis muito altos.

Estrutura e Funções do Tálamo, Subtálamo e Epitálamo

A – ESTRUTURA E FUNÇÕES DO TALAMO

1.0 GENERALIDADES

O tálamo está situado no diencefalo, acima do sulco hipotalâmico (Figura 23.1). É constituído de duas grandes massas ovóides de tecido nervoso, com uma extremidade anterior pontiaguda, a *tuberculo anterior*, e outra posterior, bastante proeminente.

O tálamo (Figura 23.2). Os dois ovóides adjacentes estão unidos pela aderência intertálâmica e relaciona-se medialmente com o III ventrículo e lateralmente com a cápsula interna. Consideramos como pertencendo ao tálamo os dois *corpos geniculados*, o lateral e o medial que alguns autores consideram como uma parte independente do diencefalo denominado metatálamo.

O tálamo é fundamentalmente construído de substância cinzenta, na qual se distinguem vários núcleos. Contudo, sua superfície dorsal é revestida por uma lâmina de substância branca, o estrato zonar do tálamo, que se estende à sua face lateral, onde recebe o nome de *lâmina ou clava externa*. Entre esta e a cápsula interna, situando lateralmente, localiza-se o *núcleo reticular* (Figura 23.3). O estrato zonal penetra no tálamo formando um verdadeiro septo, a *lâmina medular interna*, que o percorre longitudinalmente. Em sua extremidade anterior esta lâmina clava-se em Y, limitando anteriormente uma área, onde se localizam os núcleos talâmicos anteriores (Figura 23.2). No interior da lâmina medular interna existem pequenas massas de substância cinzenta que constituem os

núcleos intralaminares do tálamo. Esta lâmina é um importante ponto de referência para a divisão dos núcleos do tálamo em grupos.

2.0 NÚCLEOS DO TALAMO

Os núcleos do tálamo são muito numerosos, tendo sido identificados mais de 50 núcleos. Estudaremos somente os principais que podem ser divididos em cinco grupos de acordo com sua posição a saber: *anterior*, *medial*, *lateral*, *posterior*, *medial e lateral*.

2.1 GRUPO ANTERIOR

Compreende núcleos situados no tuberculo anterior do tálamo, sendo limitados posteriormente pela bifurcação em Y da lâmina medular interna (Figura 23.2). Estes núcleos recebem fibras dos núcleos mamilares pelo *trato mamilotalâmico* (Figura 23.2) e projetam fibras para a corteza do giro do cíngulo anterior, integrando o circuito de Papez (Figura 23.4), relacionado com a memória.

2.2 GRUPO POSTERIOR

Situado na parte posterior do tálamo, compreende o posterior e os corpos geniculados lateral e medial (Figura 23.2).

- pulvinar* tem conexões recíprocas com a clava dorsal área de associação homoparietal da corteza cerebral situada nos giros angular e supra-marginal. Apesar de ser o maior núcleo do tálamo do homem, suas funções não são ainda bem co-

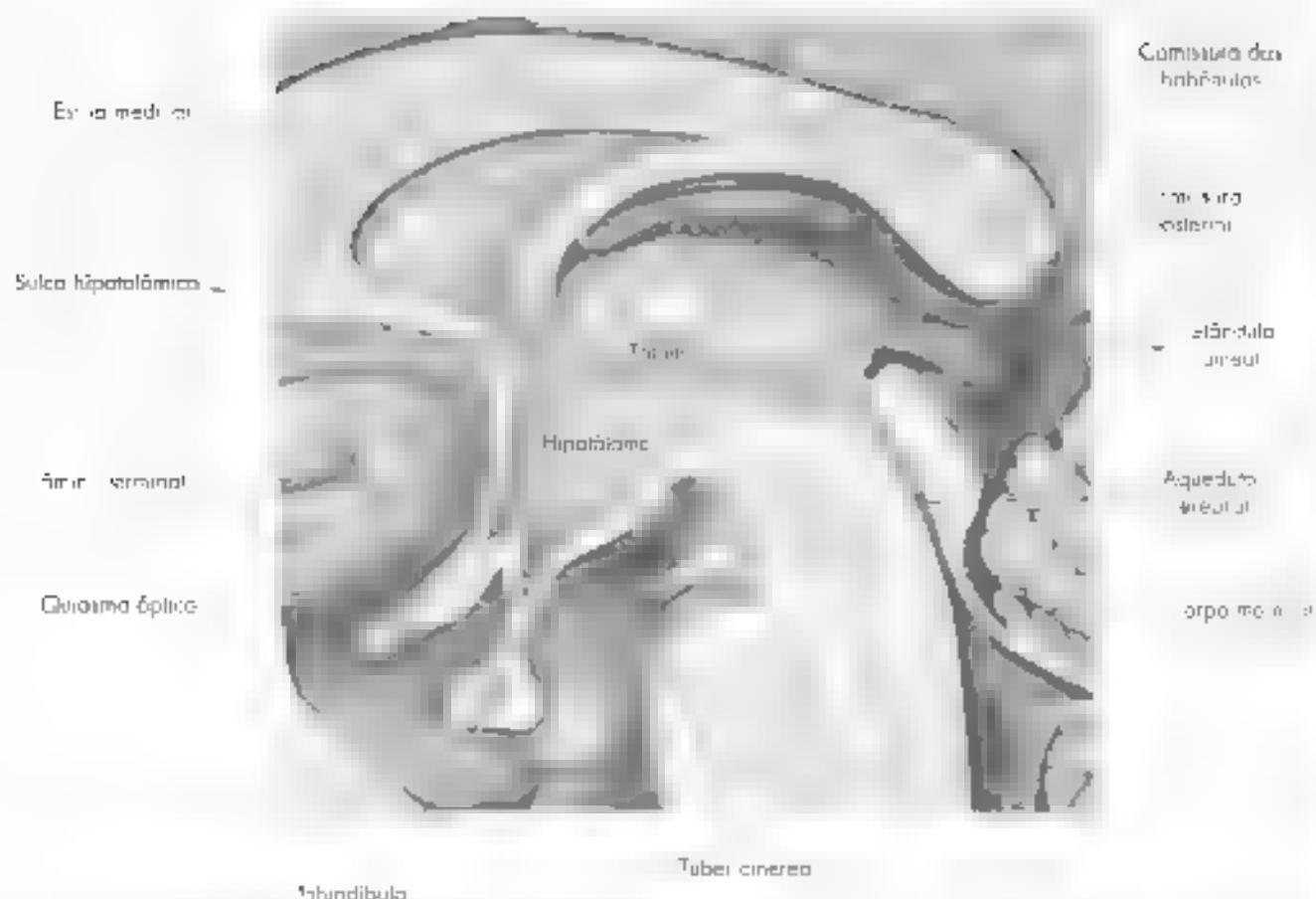


FIGURA 23.1 Diagrama mostrando algumas estruturas do sistema límbico nas áreas do II, III e IV ventrículos e do tálamo.

diretas. Embora existam relatos ocasionais de problemas de linguagem associados a lesões do pulvinar, nenhuma síndrome particular e nenhuma função sensorial resultam dessas lesões. Parece estar envolvido nos processos de atenção seletiva.

- b) *corpo geniculado medial* recebe pelo braço do conúsculo medial fibras provenientes do colículo inferior ou diretamente do tálamo lateral. Projeta fibras para a área auditiva do córtex cerebral no giro temporal transversal anterior sendo, pois, um componente da via auditiva;
- c) *corpo geniculado lateral* a seguir ao e anterior, pois é formado de camadas concêntricas de substância branca e cinzenta. Recebe pelo trato optico fibras provenientes da retina. Projeta fibras pelo trato geniculado-calcarino para a área visual primária do córtex, ficando nas bordas do sulco calcarino. Faz parte, portanto, das vias ópticas.

2.3 GRUPO MEDIANO

São núcleos localizados próximo ao plano sagital mediano, na aderência interlamina (Figura 23.2) na

substância cinzenta periventricular. Muito desenvolvidos nos vertebrados inferiores, os núcleos do grupo mediano são pequenos e de difícil delimitação no homem. Têm conexões principalmente com o hipotálamo e possivelmente relacionam-se com funções viscerais.

2.4 GRUPO MEDIAL

O grupo medial (Figura 23.2) compreende os núcleos situados dentro da lamina medular interna (*núcleos intralaminares*) e o *núcleo dorsomedial* situado entre essa lâmina e os núcleos do grupo mediano. Os núcleos intralaminares, entre os quais se destaca o *núcleo centromediano* (Figura 23.2), recebem um grande número de fibras da formação reticular e têm importante papel ativador sobre o córtex cerebral integrando o Sistema Ativador Reticular Ascendente (SARA).

A via que leva a formação reticular ao córtex através dos núcleos intralaminares, propõe uma via de percepção sensorial sem especificidade, mas com reações emocionais especialmente para estímulos dolorosos. Lesões no núcleo centromediano já foram feitas para aliviar dores intratáveis.

FIGURA 23.2 Representação esquemática dos principais núcleos da lâmina tectal inferior na torporreção

O grupo de dorsoventral recebe fibras principalmente da parte anterior da torporreção, com exceção da área pre-frontal, que será estudada no Capítulo 26, item 4.

2.5 GRUPO LATERAL

Este grupo é o mais importante e o mais complexo, compreendendo núcleos e subgrupos lateral, dorsal e posterior.

na medula lateral, que podem ser divididos em dois subgrupos: dorsal e ventral. **Figura 23.2** São mostrados os núcleos do subgrupo ventral, mediano e lateral.

O núcleo ventral anterior (V) recebe a maioria das fibras que se originam na medula lateral.

O núcleo do subgrupo dorsal não foram mostrados na figura, pois os núcleos lateral, dorsal e posterior.

para o tálamo. Projeta-se para as áreas motoras do córtex cerebral, e tem função ligada ao planejamento e execução da motricidade somática.

- b) *núcleo ventral lateral (VL)* também chamado ventral intermediário, recebe as fibras do cerebelo e projeta-se para as áreas motoras do córtex cerebral. Integra pois a via cerebelo-tálamo-cortical, já estudada a propósito do cerebelo. Além disto, o núcleo ventral lateral recebe parte das fibras que do gânglio pedúnculo se dirigem ao tálamo.
- c) *núcleo ventral posterolateral* é um núcleo das vias sensitivas, recebendo fibras dos lemniscos medial e espinal. Lembre que o lemnisco medial leva os impulsos de tato epicrítico e propriocepção consciente. Já o lemnisco espinal formado pela união dos tratos espinotálamicos lateral e anterior, transporta impulsos de temperatura, dor, pressão e tato protopático. O núcleo ventral posterolateral projeta fibras para o córtex do giro pós-central, onde se localiza a área somática.
- d) *núcleo ventral posteromedial* é também um núcleo das vias sensitivas. Recebe fibras do lemnisco trigeminal, trazendo sensibilidade somática geral de parte da cabeça e fibras gustativas provenientes do núcleo do trato solitário. Fibras somático-tálamicas. Projeta fibras para a área somestésica situada no giro pós-central e para a área gustativa situada na parte posterior daínsula.
- e) *núcleo reticular* é constituído por uma fina colita de substância cinzenta disposta lateralmente entre a massa principal de núcleos que constitui o ovoide talâmico e a capsula interna. Nesta posição ele é atravessado pela quase totalidade das fibras tálamo-corticais que passam pela capsula interna e que ao atravessá-lo dão colaterais que nele estabelecem sinapses. O núcleo reticular difere dos demais núcleos talâmicos por utilizar como neurotransmissor o GABA, que é inibidor, enquanto a maioria dos outros usa glutamato. Difere também por não ter conexões diretas com o córtex e sim com os outros núcleos talâmicos. Estes também recebem aferências para ele representadas principalmente pelos ramos colaterais das fibras tálamo-corticais que o atravessam. Com base no fluxo de informações dessas colaterais, o núcleo reticular modula a atividade dos núcleos talâmicos, atuando como um porteiro que permite ou deixa passar informações para o córtex cerebral. O núcleo reticular recebe também aferên-

cias dos núcleos intralaminares que por sua vez recebem das fibras do SARA, influenciando no nível de vigília e alerta. No nível do sono as fibras gabérgicas do núcleo reticular inibem os núcleos talâmicos de retransmissão, como o núcleo ventral posterolateral, o que impede a chegada de impulsos sensitivos ao córtex cerebral durante o sono.

3.0 RELAÇÕES TALAMOCORTICAIS

O tálamo é um elo essencial entre os receptores sensoriais e o córtex cerebral para todas as modalidades sensoriais exceto a visão. É mais do que um simples receptor. Através do núcleo reticular ele age como comutador, facilitando ou impedindo a passagem de informações para o córtex. Todos os núcleos talâmicos, com exceção do núcleo reticular, têm conexões com o córtex. Essas conexões são recíprocas, ou seja, fazem-se através de fibras tálamo-corticais e cortico-tálamicas. Essas fibras constituem uma grande parte da capsula interna, sendo que a maior combinação delas se destina às áreas sensitivas do córtex. Através de suas conexões com o lobo frontal, mais especificamente com a área pré-frontal, participa de funções cognitivas.

Quando se estimulam certos núcleos do tálamo, pode-se obter potenciais evocados apenas em certas áreas específicas do córtex, relacionadas com funções específicas. Estes núcleos são denominados *núcleos talâmicos específicos ou de retransmissão*. Entre eles estão, por exemplo, o núcleo ventral posterolateral e o corpo geniculado medial, cuja estimulação evoca potenciais, respectivamente, na área somestésica e na área auditiva do córtex. Por outro lado, existem núcleos no tálamo denominados *núcleos talâmicos inespecíficos*, cuja estimulação modifica os potenciais elétricos de milhares de áreas grandes do córtex cerebral e não apenas de áreas específicas deste córtex. Nesse grupo estão os núcleos intralaminares, em especial o centromediano que medeia o alerta cortical.

Eles recebem muitas fibras da formação reticular e sabe-se que o Sistema Ascendente Reticular Ascendente (SARA) exerce sua ação sobre o córtex através desses núcleos. Os núcleos talâmicos inespecíficos, com suas conexões corticais, compõem o que muitos autores denominam de sistema talâmico de projeção difusa.

4.0 FUNÇÕES DO TALAMO

Do que foi visto, é fácil concluir que o tálamo e na realidade, um agregado de núcleos de conexões muito diferentes, o que implica funções também diversas. Assim, as funções mais conhecidas do tálamo relacionam-se

- a) *com a sensibilidade* as funções sensoriais do tálamo são as mais conhecidas e as mais importantes. Todos os impulsos sensitivos, ao se de chegar ao córtex, passam em um núcleo talâmico, fazendo exceção apenas os impulsos olfatórios. O tálamo tem, assim, papel de distribuir as áreas específicas do córtex impulsos que recebe das vias sensoriais. Entretanto, o papel do tálamo não é simplesmente de retransmitir os impulsos sensitivos ao córtex, senão de integrá-los e modificá-los. Acredita-se mesmo que o córtex só seria capaz de interpretar corretamente impulsos talâmicos modificados pelo tálamo. Alguns destes impulsos, como os relacionados com a dor, temperatura e a taxa propiônica, tornam-se conscientes em nível talâmico. Entretanto, a maioria vai à córtex, ao que fica da informação, a discriminar e não permit, por exemplo, o reconhecimento da forma e do tamanho de um objeto pelo tato (estereognosia).
- b) *com a motricidade* através dos núcleos ventral anterior e ventral lateral, interpostos, respectivamente, em circuitos palidocorticais e cerebelocorticais,
- c) *com a motricidade emocional* através do núcleo dorsomedial em suas conexões com a área pré-frontal
- d) *com a memória* através do núcleo do grupo anterior e suas conexões com os núcleos mamilares do hipotálamo
- e) *com a ativação do córtex* através dos núcleos anteriores inespecíficos e suas conexões com a formação reticular fazendo parte do Sistema Ativador Reticular Ascendente (SARA).

5.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

Afécções do tálamo decorrentes, em geral, de lesões vasculares, podem resultar na *síndrome talâmica* que se manifestam dramáticas alterações da sensibilidade. Uma delas é o aparecimento de crises denominadas *dos central*, das espontâneas e pouco localizadas que frequentemente se irradiam para toda a metade do corpo situada do lado oposto ao tálamo comprometido. Apesar de ser mais difícil desencadear qual-quer manifestação sensorial, uma vez que o limiar excitatório talâmico está aumentado, certos estímulos dérmicos ou táteis desencadeiam sensações tipicamente intensas, geralmente dolorosas e desagradáveis e não facilmente caracterizadas pelo paciente. Há casos em que até mesmo estímulos auditivos tornam-se desagradáveis, quando se o caso de um

paciente que não podia ir à igreja porque os hinos religiosos que ia ouvir causavam sensações pouco definidas, mas muito desagradáveis, na metade do corpo situada de lado oposto ao tálamo lesado.

B - ESTRUTURA E FUNÇÕES DO SUBTÁLAMO

1.0 SUBTÁLAMO

É uma pequena área situada na parte posterior do diencefalo na transição com o mesencéfalo. Limitando-se superiormente com o tálamo, lateralmente com a capsula interna e medialmente com o hipotálamo (Figura 32.14). As formações subtalâmicas só podem ser observadas em secções do diencefalo, uma vez que não se relacionam com sua superfície externa ou com as paredes do III ventrículo. Estando situado na transição com o mesencéfalo, algumas estruturas mesencefálicas estendem-se até o subtálamo, como o núcleo rubro, a substância negra e a formação reticular constituindo esta a chamada *zona incerta* do subtálamo. Contudo, o subtálamo apresenta algumas formações e núcleos e fibras que lhe são próprias, sendo a mais importante o *núcleo subtalâmico* (Figura 32.5). Este núcleo tem conexões nos dois sentidos com o gânglio pédo através do *círculo pédo do subtálamo*, *estrutura* importante para a regulação da motricidade somática. Lesões do núcleo subtalâmico provocam uma síndrome conhecida como *hemibolismo*, caracterizada por movimentos normais das extremidades. Estes movimentos são muito violentos e muitas vezes não desaparecem nem com o sono, podendo levar o doente à exaustão. Em razão da importância de suas conexões com os núcleos da base, alguns autores consideram o núcleo subtalâmico como parte desses núcleos o que, do ponto de vista embriológico e anatômico, não é correto.

C - ESTRUTURA E FUNÇÕES DO EPITÁLAMO

1.0 GENERALIDADES

O epitálamo está localizado na parte superior e posterior do diencefalo e contém formações importantes, a habênula e a glândula pineal (Figura 5.2). A habênula está situada de cada lado no trigono da habênula e participa da regulação dos níveis de dopamina na via mesolímbica, principal área do prazer do cérebro. Ela pertence ao sistema límbico onde será estudada (Capítulo 27 - item 3.7). A glândula pineal será estudada a

2.0 GLÂNDULA PINEAL

2.1 GENERALIDADES

A glândula pineal, por durante muitos séculos um órgão misterioso, geralmente considerado um resíduo filogenético do chamado terceiro olho encontrado em alguns insetos e por conseguinte desprovido de função. A descoberta por Axelrod (1958) do hormônio da pineal, a *melatonina*, mudou este quadro e mostrou o envolvimento da pineal na reprodução e nos ritmos circadianos. Na última década houve uma verdadeira explosão de trabalhos mostrando a participação da melatonina em um grande número de processos fisiológicos, o que aumentou consideravelmente a importância da pineal.

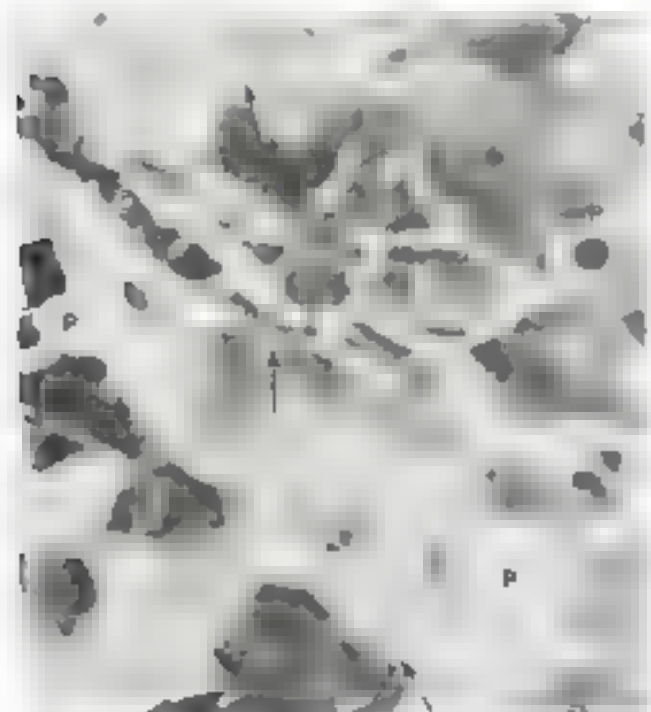


FIGURA 23.3 Corte histológico de glândula pineal da rato (método de Falck para monoaminas). A fluorescência observada neste caso é devida à presença da serotonina nos pinealócitos (P) e nas fibras nervosas (VI). (V) vasos. (Reproduzido de Machado, C.R.S., Wragg, L.E. and Machado, A.B.M., 1968, Brain Research, 8: 310-318).

Embora a principal fonte de melatonina seja a pineal, ela é sintetizada também na retina, no intestino, nos cérebros do sistema minúsculo e na placenta, onde é responsável pela aumento da melatonina circulante durante a gravidez. Para mais informações sobre a melatonina placentária veja: Loomis, D.P., Jureit & VanVigeland, C. (1997) Placental melatonin production and melatonin receptor expression are altered in pre-eclampsia: new insights into role of this hormone in pregnancy. *Journal of Pineal Research*, 43: 417-425.

2.2 ESTRUTURA E INERVAÇÃO

A pineal é uma glândula endócrina compacta constituída de um estroma de tecido conjuntivo contendo também neuróglio e de células secretoras denominadas *pinealócitos*. Essas células são ricas em serotonina (Figura 23.4) que é utilizada para a síntese do hormônio da pineal, a melatonina. No homem e em alguns animais a pineal apresenta concreções calcárias que aumentam com a idade. Elas podem diminuir mas não atipodem a produção de melatonina. A pineal é muito vascularizada e seus capilares têm fenestrações. Devido a isso ela não possui barreira hematoencefálica, enquadrando-se entre os órgãos circumventriculares (Capítulo 9, item 6). A inervação da pineal se dá por fibras simpáticas post-ganglionares, oriundas de gânglio cervical superior que entram no crânio pelo plexo carotídeo e tem relação com os pinealócitos e com os vasos (Figura 23.4). Esta inervação simpática tem importante papel na regulação da melatonina.

2.3 SECREÇÃO DE MELATONINA RITMO CIRCADIANO

A melatonina é responsável pelas funções atribuídas à glândula pineal. Ela é sintetizada pelos pinealócitos.

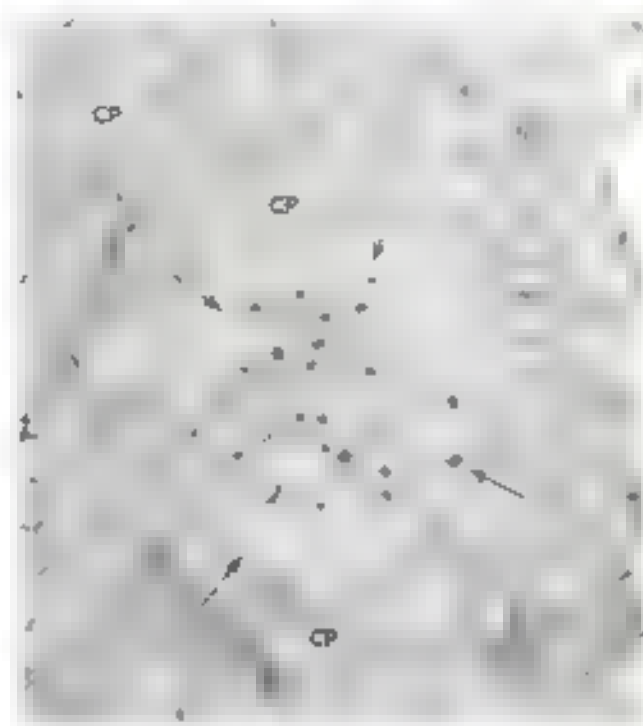


FIGURA 23.4 Eletromicrografia de uma fibra simpática (seta) contendo vesículas granulares em íntimo contato com um pinealócito do rato. CP = citoplasma do pinealócito. Aumento 37.000 vezes. (Reproduzido de Machado, 1997, Progress in Brain Research, 34: 71-85).

eitos a partir da serotonina e o processo de síntese é ativado pela noradrenalina liberada pelas fibras simpáticas. Durante o dia, essas fibras têm pouca atividade e os níveis de melatonina na pineal e na circulação são muito baixos. Entretanto, durante a noite, a inervação simpática da pineal é ativada, liberando noradrenalina, e os níveis de melatonina circulante aumentam cerca de dez vezes. Deste modo, a concentração de melatonina no sangue obedece a um ritmo circadiano, com pico durante a noite. Entretanto, esse ritmo não é intrínseco à pineal, pois decorre da atividade rítmica do núcleo supraquiasmático do hipotálamo, transmitida à pineal através da inervação simpática. Este ritmo é importante para a compreensão de alguns aspectos da fisiologia dessa glândula.

2.4 FUNÇÕES DA PINEAL

As funções da pineal devem-se à secreção de seu único hormônio, a melatonina. Durante muito tempo pensou-se que, nos mamíferos, a pineal estava relacionada apenas com a reprodução através de uma atividade antigonadotrófica e nos ritmos circadianos. Entretanto, pesquisas realizadas na última década mostraram que a melatonina tem uma enorme versatilidade funcional, estando em relação com uma grande número de processos fisiológicos em várias células e órgãos. As principais funções da pineal e da melatonina são resumidamente descritas a seguir.

2.4.1 Função antigonadotrófica

Sabe-se que a pineal tem um efeito inibidor sobre as gônadas via hipotálamo. Sabe-se também que a luz inibe a pineal e o escuro a ativa. Assim, ratos colocados em luz permanente entram em estru permanente porque cessa a ação inibidora que a pineal tem sobre os ovários. Demonstrou-se que neohumanos os testes atrofiam quando o animal é colocado em um regime de 23 horas de escuro e uma hora de luz por dia. Esta atrofia, entretanto, não ocorre quando o animal é previamente pinealectomizado. Admite-se neste caso, que o escuro estimula a pineal, que, então, aumenta sua ação inibidora sobre os testículos, causando sua atrofia. Na natureza, as gônadas desse animal atrofiam-se quando entra o inverno e o animal inicia seu período de hibernação. A pineal está pois envolvida neste fenômeno, sendo estimulada pelos períodos escuros cada vez maiores no início do inverno. Assim, a pineal regula o ritmo sazonal dos animais que hibernam. No homem, há evidência de uma ação da luz sobre os órgãos reprodutivos, mediada pela pineal, é ainda pequena. Contudo, certas alterações da época de aparecimento da puberdade em meninas cegas de

nascença poderiam ser explicadas pela ausência da luz. Puberdade precoce também ocorre em casos de tumores de plexus de crianças quando há destruição dos pinealócitos, cessando assim a ação frenadora que a pineal tem sobre as gônadas.

2.4.2 Sincronização do ritmo circadiano de vigília-sono

Como foi visto no Capítulo anterior, o ritmo vigília-sono no homem é sincronizado com o ciclo dia-noite pelo núcleo supraquiasmático que para isto recebe informações sobre a luminosidade do ambiente pelo trato retino-hipotálamico. A melatonina tem uma ação sincronizadora suplementar sobre este ritmo agindo diretamente sobre os neurônios do núcleo supraquiasmático que têm receptores para melatonina. Esta ação é especialmente importante quando há mudanças acentuadas no ciclo natural de dia-noite. Isto ocorre, por exemplo, nos voos intercontinentais em aviões a jato, quando de repente o indivíduo é deslocado para uma região onde é diferente seu ritmo circadiano. Esta em fase de sono. O mal-estar e a sonolência (Jet-lag) observados nesta situação melhoram mais rapidamente com a administração de melatonina. Este hormônio começa a ser aplicado também como cronobiótico, ou seja, uma substância usada como agente profilático ou terapêutico em casos de distúrbios do ritmo circadiano de sono e vigília.

2.4.3 Regulação da glicemia

Um grande número de pesquisas mostrou que nos mamíferos, inclusive no homem, a liberação da insulina envolve na regulação de glicemia, envolvendo a secreção de insulina das células beta das ilhotas pancreáticas. Como os pinealócitos têm receptores de insulina postulou-se a existência de uma ação de retroalimentação (*feedback*) entre pinealócitos e células-beta.

2.4.4 Regulação da morte celular por apoptose⁴

A apoptose tem papel importante em vários processos fisiológicos como, por exemplo, a diferenciação

3 Mais informações em: Peschke, E. & Mühlbauer, E. (2001) New evidence for a role of melatonin in glucose regulation. *Basic Practice & Research Clinical Endocrinology & Metabolism* 24: 529-54.

4 Mais informações em: Wang, J., Xiao, X., Zhang, Y., Shi, D., Chen, W., Fu, L. and Li, Y. (2002) Melatonin, a pineal hormone, modulates COX-2, p53, Akt, and Apaf-1 signaling by melatonin to inhibit proliferation and induce apoptosis in breast cancer cells. *Journal of Pineal Research* 33: 77-90.

Estrutura e Funções dos Núcleos da Base

1.0 INTRODUÇÃO

Tradicionalmente, levando-se em consideração a definição de que núcleos da base são massas de substância cinzenta situadas na base do telencefalo, estes são: o *corpo amigdalóide* (ou *amígdala*), *núcleo caudado*, *putâmen* e *globo pálido*. Podem ser incluídas, também, mais duas estruturas: o *núcleo basal de Meynert* e o *núcleo accumbens*. O núcleo caudado, o putâmen e o globo pálido integram o chamado *corpo estriado dorsal* e os núcleos basais de Meynert e accumbens integram o *corpo estriado ventral*. O *claustrum*, situado entre o putâmen e o córtex da ínsula (Figura 24.1), tem conexões recíprocas com praticamente todas as áreas e a sua principal função é ainda enigmática existindo várias hipóteses sobre seu funcionamento. O corpo amigdalóide e o núcleo accumbens são importantes componentes do sistema límbico e serão estudados a propósito desse sistema (Capítulo 27). O núcleo basal de Meynert foi estudado no Capítulo 20, item 7 a propósito das vias colinérgicas. Os estudos sobre os núcleos da base fo-

ram, desde o início, motivados pela necessidade de se entender algumas doenças como o Parkinsonismo e o hemiparesia, em que há grandes alterações de motricidade. Assim, acreditou-se durante muito tempo que os núcleos da base, em especial, os do corpo estriado dorsal, teriam somente funções motoras e pertenceriam ao chamado sistema extrapiramidal, ao qual se oporia o sistema piramidal representado pelo trato corticospinal. Entretanto, esta divisão não mais justifica, principalmente pelo fato de que o corpo estriado dorsal, que era considerado o centro do sistema extrapiramidal, age modulando a ação do trato corticospinal. A fim disso, embora os núcleos da base, em especial o corpo estriado dorsal, continuem a ser estruturas predominantemente motoras, eles também estão envolvidos com várias funções não motoras, relacionadas a processos cognitivos, emocionais e volun-

its utility.

2.0 CORPO ESTRIBADO

21 ORGANIZAÇÃO GERAL

O corpo estriado, também chamado corpo estriado dorsal, é constituído pelo núcleo caudado, putâmen e globo pálido. O putâmen e o globo pálido, em conjunto, constituem o núcleo lentiforme. As relações entre esses três núcleos são vistas nas Figuras 24.1 e 24.2. Embora o putâmen seja topograficamente mais ligado ao globo pálido, do ponto de vista filogenético, sua estrutura e função, suas afinidades são com o núcleo caudado. Assim, pode-se dividir o corpo estriado dorsal em uma parte recente, *neostriado*, do

Segundo autores, com base em critérios funcionais, incluem entre os tipos da base a substância negra e o substrato que, nesta linha, levando em conta a posição anatômica, os dados fisiológicos e neuroanatômicos de cada um, a definição do diencéfalo.

2. Uma hipótese é de que a atividade elétrica de várias partes do cérebro se relaciona com a regulação de comportamentos. Veja *Singh et al., "Function of the Hypothalamus in Obese Mice," *Journal of Neuroscience*, 2012*.

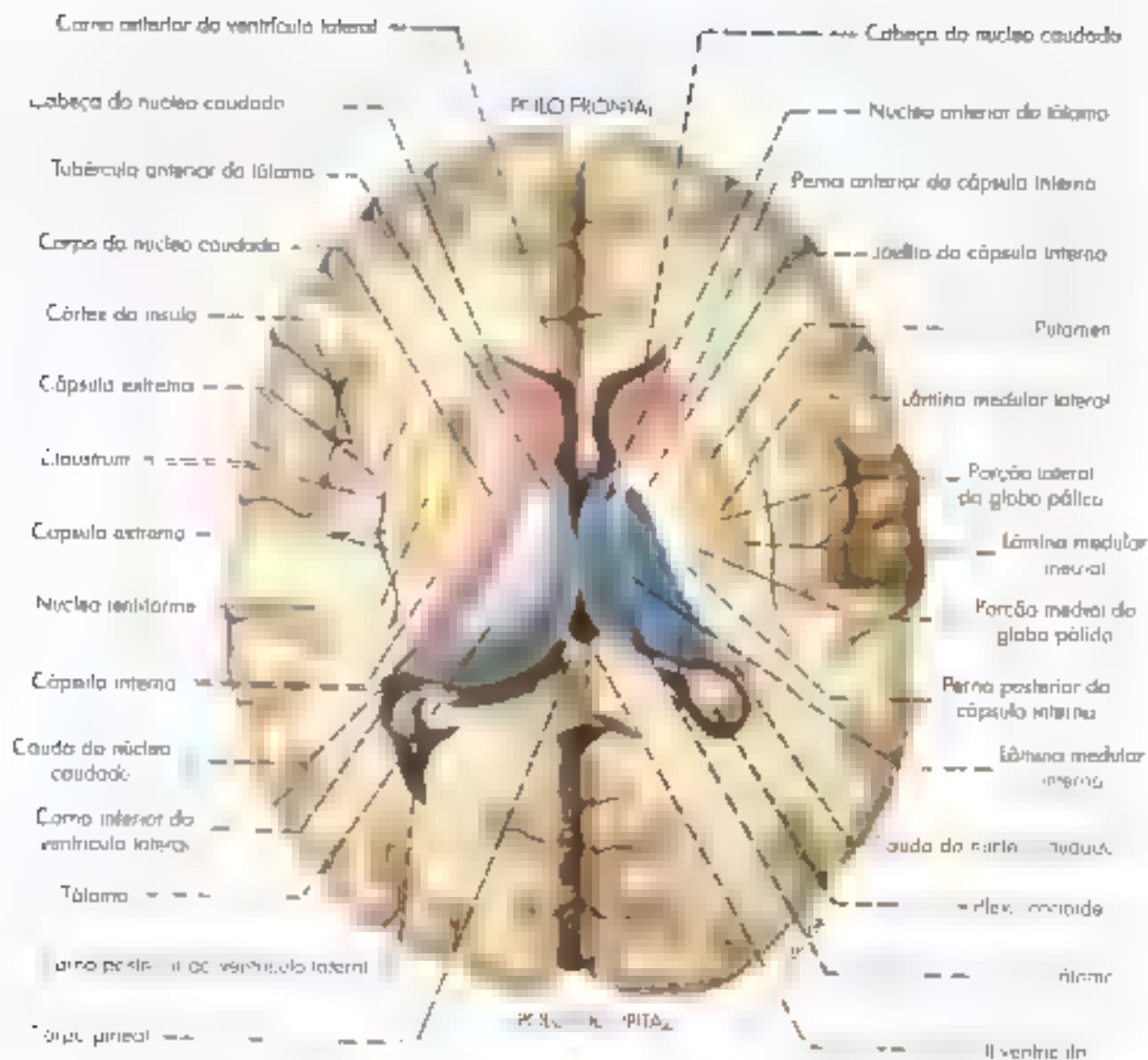


FIGURA 24.1 Núcleo da base e tálamo em representação anômala (lado esquerdo) e em corte (lado direito). Compare com a Figura 24.3, onde foram mantidas as mesmas cores.

simplesmente *striatum*, que compreende o putâmen e o núcleo caudado, e uma parte anterior, *paleostriatum* ou *pallidum*, constituída pelo globo pálido. O globo pálido divide-se em uma parte medial, o *pallidum medial* e uma lateral, o *pallidum lateral*, com conexões diferentes.

Existem muitas fibras ligando o núcleo caudado e o putâmen ao globo pálido, e são elas que ao convergir para o globo pálido, lhe dão cor mais pálida nas preparações não coradas. A esse esquema tradicional do corpo estriado, veio juntar-se, mais recentemente o conceito de *corpo estriado ventral* que apresenta características histológicas e fisiológicas bastante semelhantes às seus correspondentes dorsais. Entretanto, uma

diferença é que as estruturas do corpo estriado ventral pertencem ao sistema límbico, e participam da regulação do comportamento emocional. O *estriado ventral* tem como principal componente o *núcleo accumbens*, situado na união entre o putâmen e a cabeça do núcleo caudado (Figura 24.3). O *pallidum ventral* é mostrado na Figura 24.6, logo abaixo das fibras da comissura anterior.

2.2 CONEXÕES E CIRCUITOS

Ao contrário dos outros componentes do sistema motor, o corpo estriado não tem conexões aferentes ou eferentes diretas com a medula. Suas funções são exercidas por circuitos nos quais áreas corticais de funções

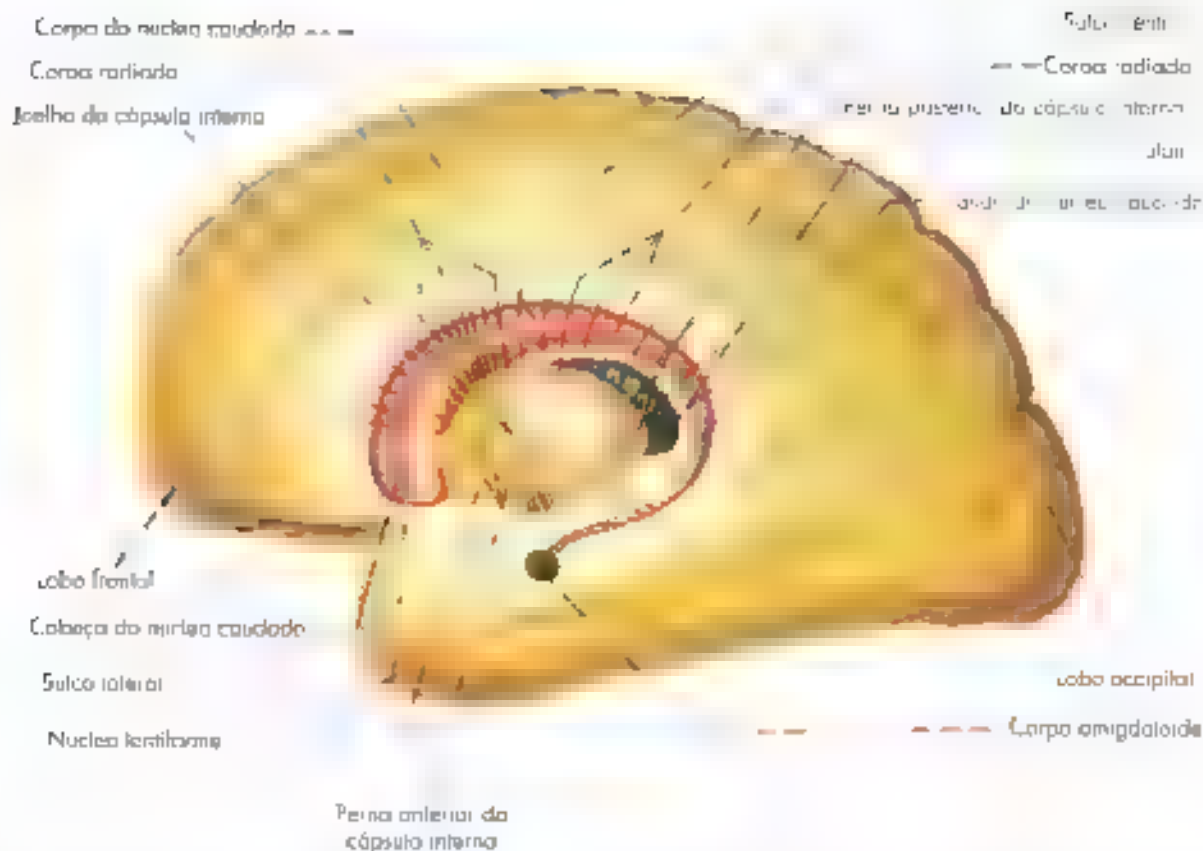


FIGURA 14.2 Núcleos da base: cápsula interna e corpo radiado em vista lateral na meninge de um hemisfério cerebral.

diferentes projetam-se para áreas específicas do corpo estriado que, por sua vez, liga-se ao tálamo e, através deste, às áreas corticais de origem. Fecharão assim os circuitos em área corticoestriado-talamocortical, dos quais já foram identificados cinco tipos, a saber:

- circuito motor** começa nas áreas motoras e somestésicas do córtex e participa da regulação da motricidade voluntária. Será descrito em detalhes no próximo item, 2.2.1;
- circuito oculomotor** começa e termina no campo ocular motor e está relacionado aos movimentos oculares;
- circuito pre-frontal dorsolateral** começa na parte dorsolateral da área pre-frontal. Projeta-se para o núcleo caudado, daí para o glóbulo pálido, núcleo dorsomedial do tálamo e vai de novo ao córtex pré-frontal. Suas funções são aquelas atribuídas a esta porção da área pré-frontal (Capítulo 26, item 4.1.1);
- circuito pre-frontal orbitofrontal** começa e termina na parte orbitofrontal da área pré-frontal e tem o mesmo objeto do circuito pre-

frontal dorsolateral. Tem as mesmas conexões da área pré-frontal orbitofrontal, ou seja, manutenção da atenção e supressão de comportamentos socialmente indesejáveis (Capítulo 26, item 4.1.2);

- circuito límbico** origina-se nas áreas noncorticais do sistema límbico, em especial a parte anterior do giro do cíngulo, projeta-se para o estriado ventral em especial o núcleo accumbens, daí para o núcleo anterior do tálamo. Este circuito está relacionado com processamento das emoções.

Em síntese, desses circuitos, os dois primeiros são motores, os pré-frontais relacionados com funções psicológicas superiores, e os límbicos com as emoções.

2.2.1 Circuito motor

Origina-se nas áreas motoras do córtex e na área somestésica e projeta-se para o putâmen de maneira somatotópica, ou seja, para cada região do córtex há uma região correspondente do putâmen. A partir do putâmen, o circuito motor pode seguir por duas vias: direta

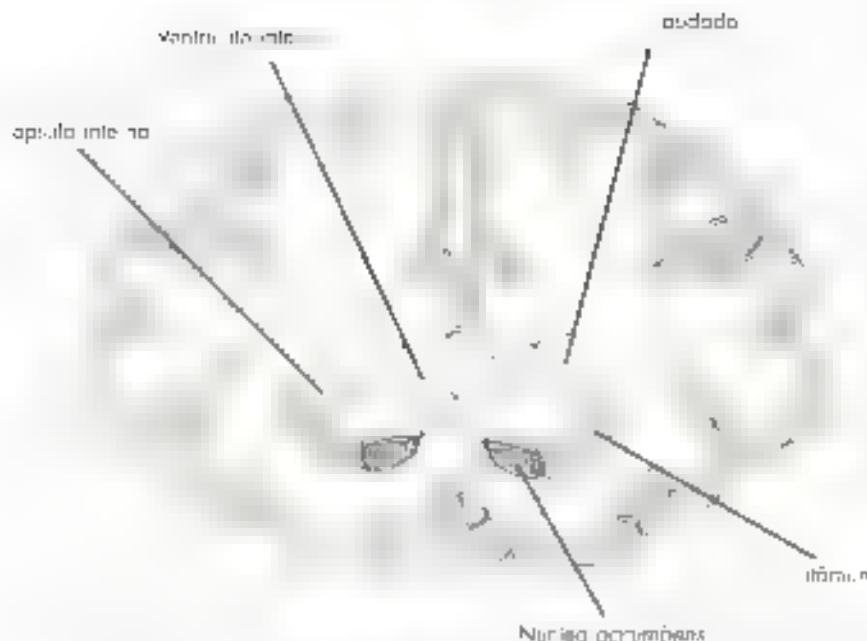


FIGURA 24.3 Corte frontal do cérebro no nível da cabeça do núcleo caudado, mostrando a posição do núcleo accumbens.

e indireta. Na via direta (Figura 24.4), a conexão do putâmen se faz diretamente com o núcleo medial e deste para os núcleos ventral anterior (VA) e ventral lateral (VL) do tálamo de onde se projetam para as mesmas áreas motoras de origem. Já na via indireta (Figura 24.5), a conexão é com o núcleo lateral que, por sua vez, projeta-se para o núcleo subtalâmico e deste para o núcleo medial. Do núcleo medial, seguido do tálamo e córtex como na via direta. O gado ao circuito maior há um circuito subsidiário, do qual o putâmen mantém conexões recíprocas com a substância negra. Este circuito é importante porque as fibras nigroestriadas são dopaminérgicas e exercem ação modulatória sobre o circuito motor. Esta ação é excitatória na via direta e inibitória na via indireta. O uso do mesmo neurotransmissor, dopamina, ter ações diferentes explica-se pelo fato de que no putâmen existem dois tipos de receptores de dopamina: D1 excitador e D2 inibidor.

Vejam os como o circuito funciona. Nas duas vias o núcleo medial mantém uma inibição permanente dos dois núcleos talâmicos resultando em inibição das áreas motoras do córtex. Na via direta (Figura 24.4) o putâmen inibe o núcleo medial, cessa a inibição deste sobre o tálamo resultando ativação do córtex e facilitação dos movimentos. Na via indireta ocorre o oposto. A projeção excitatória do núcleo subtalâmico sobre o núcleo medial aumenta a inibição deste sobre os núcleos talâmicos resultando em inibição do córtex e dos movimentos.

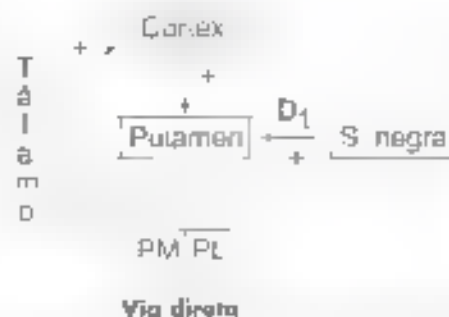


FIGURA 24.4 Desenho esquemático da via direta do circuito motor do corpo estriado. PM = núcleo medial e PL núcleo lateral.

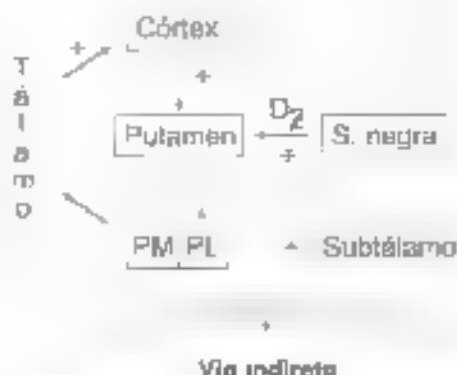


FIGURA 24.5 Desenho esquemático da via indireta do circuito motor do corpo estriado. PM = núcleo medial e PL núcleo lateral.

A ação excitatória das fibras dopaminérgicas na grostriata sobre o putâmen também abrange o pálido medial, com efeito semelhante ao de via direta, ou seja, há ativação dos núcleos talâmicos, resultando em ativação do córtex motor com facilitação dos movimentos.

2.3 CONSIDERAÇÕES FUNCIONAIS E CLÍNICAS

A seguir estudaremos as funções do corpo estriado, com base no que já foi visto sobre os circuitos e circuitos relacionados, e os quadros clínicos resultantes das lesões desses circuitos. Em relação ao corpo estriado, talvez mais do que a outras áreas do sistema nervoso, o conhecimento da função decorra em grande parte do conhecimento da disfunção. As funções do corpo estriado podem ser divididas em duas categorias, motoras e não motoras, sendo as primeiras mais conhecidas e importantes.

2.3.1 Funções do corpo estriado

O papel do corpo estriado no controle motor pode ser inferido por meio do estudo de pacientes com lesões no circuito motor.¹ A atividade única inibidora das eferências do putâmen medial é um freio permanente para movimentos indesejados. A necessidade de realizar um movimento interromperia este freio tônico, permitindo a liberação do comando motor ordenado pelo córtex cerebral. Dessa forma, os núcleos da base têm um papel na preparação de programas motores e na execução automática de programas motores já aprendidos.

Não se sabe exatamente como as vias direta e indireta do circuito motor interagem para o controle motor. A ideia mais aceita é a de que os sinais para um dado movimento sejam direcionados por ambas as vias para a mesma população de neurônios pulvinares. Assim, as eferências da via indireta poderiam frear ou suavizar o movimento, enquanto, simultaneamente, a direta facilitaria e ambas participariam na gradação de amplitude e velocidade do movimento. O comportamento motor normal depende do equilíbrio entre a atividade das vias direta e indireta.

Diversas síndromes clínicas que acometem o corpo estriado são devidas a alterações desse equilíbrio.

1. O conceito clássico segundo o qual o corpo estriado seria o inibidor do movimento não se confirmou porque estudos de neuroimagem funcional mostram que este circuito é ativado depois de iniciado o movimento.

2. Essas síndromes são as denominadas síndromes extrapiramidais, em oposição às síndromes piramidais decorrentes de lesões do trato corticospinal. Esta classificação não é mais utilizada.

2.3.2 Disfunções do corpo estriado

Os transtornos do corpo estriado são hipermetéicos, hipométricos ou comportamentais e emocionais e são os temas de interesse neuropsiquiátrico.² Os principais transtornos do corpo estriado são descritos a seguir:

a) *Hemibalisismo* é o mais colicetiva, caracteriza-se por movimentos involuntários, de grande amplitude e forte intensidade, dos membros do lado da lesão, que se assemelham ao movimento de um indivíduo atrevesando um objeto. Nos casos mais graves, esses movimentos não desaparecem com o sono, podendo levar o doente a exaustão. A causa mais comum são lesões do núcleo subtalâmico, geralmente resultantes de pequenos acidentes vasculares. Os sintomas do hemibalisismo, como os distúrbios hipermetéicos em geral, devem-se a diminuição da atividade excitatória das projeções do núcleo subtalâmico para o pálido medial, diminuindo o efeito inibidor deste sobre os núcleos caudais e sobre as áreas motoras do córtex. Com isso, essas áreas respondem exageradamente às demandas e ativas e inibem as outras, facilitando e aumentando a tendência dos neurônios corticais dispararem espontaneamente, dando origem a movimentos involuntários.

b) *Doença de Parkinson* Em 1817 o médico inglês James Parkinson descreveu a doença que hoje tem seu nome e que aparece, geralmente, após os 50 anos de idade. Caracteriza-se por três sintomas básicos: tremor, rigidez e bradicinesia. O tremor manifesta-se nas extremidades quando elas estão paradas, e desaparece com o movimento. A rigidez resulta de uma apertura de toda a musculatura esquelética. A bradicinesia manifesta-se por lentidão e redução da amplitude motora espontânea, na ausência de paralisia. Há também grande dificuldade para dar-se início aos movimentos. Verificou-se que, na doença de Parkinson, a disfunção está na substância negra, resultando em diminuição de dopamina nas fibras nigrostriatais. Desse modo, cessa a atividade moduladora que essas fibras exercem sobre as vias direta e indireta, resultando em aumento da inibição dos núcleos talâmicos. A descoberta desse fato inspirou a terapêutica da doença de

3. Para revisão sobre o comprometimento das funções da base em doenças neuropsiquiátricas veja Teixeira, A.L. & Cardoso, F. 2004. Neuropsiquiatria dos núcleos da base. *Journal Brasileiro de Psiquiatria*, 23(1): 53, 58.

Parkinson, que visa aumentar o teor de dopamina nas fibras e processarlas. Tentativas para obter-se esse resultado através da administração de dopamina não obtiveram sucesso, pois essa atua se atravessa a barreira hematoencefálica em concentrações muito altas e tóxicas para o restante do organismo. Verificou-se, entretanto, que o isômero levôrgico da diidroxi-fenilalanina (L-Dopa) atravessa a barreira e captado pelos neurônios e fibras dopaminérgicas da substância negra e transformado em dopamina, o que causa melhora dos sintomas da doença de Parkinson.

Devido ao que foi estudado sobre o circuito motor, pode-se compreender o que provavelmente ocorre na fisiopatologia dessa doença. A perda da aferência dopaminérgica para o estrado leva a diminuição de atividade da via direta, onde a dopamina tem ação excitatória, e ao aumento na via indireta, onde a dopamina tem ação inibitória. A diferença das ações da dopamina nos dois circuitos deve-se ao fato de que no circuito direto o receptor é D1 ativador e no circuito indireto D2 inibitório devido as diferentes ações da dopamina nas duas vias. Estas alterações levam ao aumento da atividade do núcleo medial e consequente aumento da inibição dos neurônios basalgangliais, ocasionando os sintomas hipocinéticos característicos da doença.

Na doença de Parkinson, em relação à via indireta, ocorre excessiva atividade do núcleo subtalâmico, o que parece ser um fator importante na produção dos sintomas. Por isso a lesão desse núcleo, reduzindo a excitação excessiva do núcleo medial, melhora os sinais de parkinsonismo. Resultados similares podem ser obtidos lesando-se por cirurgia estereotáxica, o núcleo medial.

(Coreia de Sydenham) Caracteriza-se pela presença de movimentos involuntários rápidos que lembram uma dança (movimentos coreicos) hipotonia e distúrbios neuropsiquiátricos como labilidade de humor e sintomas obsessivo-compulsivos, hiperatividade. Os sintomas motores são devidos ao comprometimento do circuito motor, os demais sintomas são comprometimento de circuitos pre-frontais. A Coreia de Sydenham ocorre principalmente em crianças, é uma doença autoimune, com anticorpos que lesam os núcleos da base.

Transtorno obsessivo-compulsivo (TOC) É uma doença psiquiátrica que tem como características principais obsessões, como a mania de limpeza que pode resultar em excessivas lavagens das mãos ao ponto de ferver a pele. Há evidências de que o TOC deve-se ao comprometimento dos dois circuitos pre-frontais.

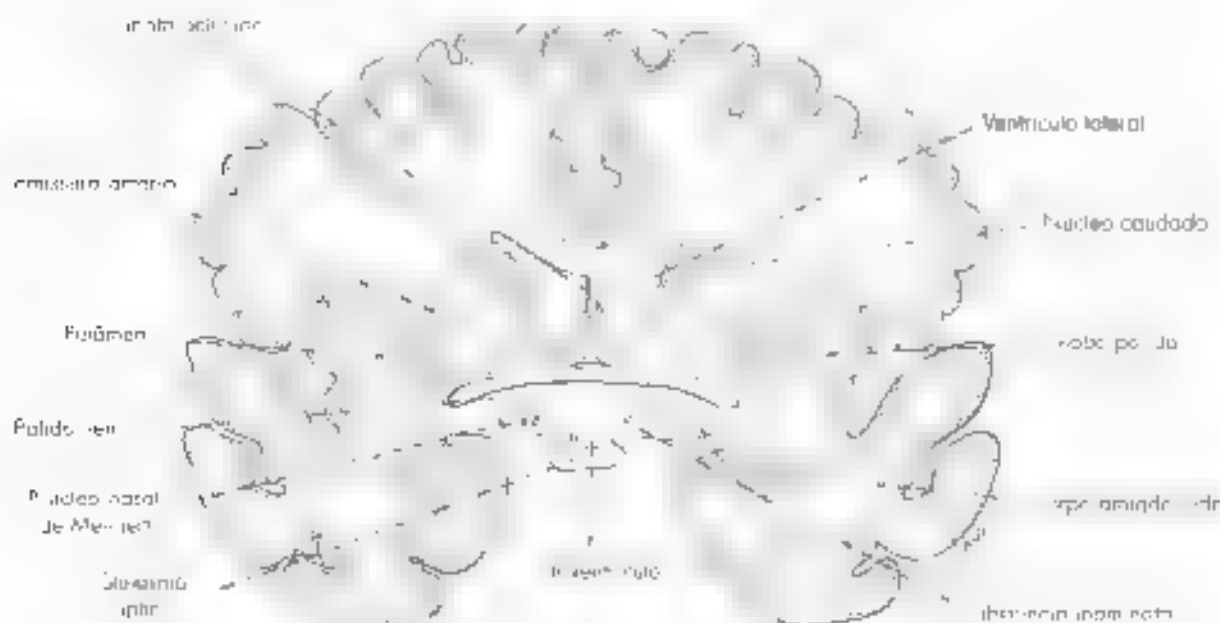


FIGURA 24.6 O sistema de controle motor humano depende da interação volumosa e estrutural do núcleo estriado e do núcleo basal de Meynert situado na substância nigra.

Estrutura da Substância Branca e do Córtex Cerebral

A - SUBSTÂNCIA BRANCA DO CÉREBRO

1.0 INTRODUÇÃO

Em uma corte horizontal do cérebro, a substância branca, também chamada centro branco medular, aparece como uma área de forma oval, a que lhe vale, para cada hemisfério, o nome de *centro semioval* (Figura 25.7). Este é constituído de *fibras de associação*. Podem ser classificadas em dois grandes grupos: *fibras de associação intra-hemisféricas* e *fibras de associação inter-hemisféricas*. As primeiras ligam o córtex a centros subcorticais, as segundas ligam áreas corticais situadas em pontos diferentes do cérebro. Estas e aquelas podem, por sua vez, ser divididas em *fibras de associação intra-hemisféricas* e *fibras de associação inter-hemisféricas*, com uma associação áreas dentro de cada hemisfério ou entre dois hemisférios.

2.0 FIBRAS DE ASSOCIAÇÃO INTRA-HEMISFÉRICAS

Como nome o nome *fibras de associação intra-hemisféricas*. As curvas associam áreas vizinhas de córtex como, por exemplo, duas áreas do córtex unilobular pelo fundo do sulco. São também chamadas, devido à sua disposição, *fibras arqueadas do cérebro* ou *fibras de associação intra-hemisféricas* (Figura 25.1).

As fibras de associação intra-hemisféricas longas unem-se em *arcos*, sendo mais importantes os seguintes:

1) *fascículo longitudinal superior* percorre o giro do cíngulo, unindo o lobo frontal ao temporal, passando pelo lobo parietal (Figura 25.1).

2) *fascículo longitudinal superior* (também denominado *fascículo arqueado*), liga os lobos frontal, parietal e occipital pela face superior lateral de cada hemisfério (Figura 25.2).

3) *fascículo longitudinal inferior* une o lobo occipital ao lobo temporal (Figura 25.1).

4) *fascículo unilobular* liga o lobo frontal ao temporal, passando pelo fundo do sulco lateral (Figura 25.2).

O fascículo longitudinal superior, ou fascículo arqueado, tem papel importante na linguagem, na medida em que estabelece conexão entre as áreas anterior e posterior da linguagem, situadas, respectivamente, no lobo frontal na área dos lobos temporal e parietal (Figura 26.6). Lesões desse fascículo causam graves perturbações da linguagem.

3.0 FIBRAS DE ASSOCIAÇÃO INTER-HEMISFÉRICAS

São também chamadas *fibras comissurais*, por fazerem a ligação entre áreas similares dos dois hemisférios. Essas fibras agrupam-se para formar as três *comissuras do cérebro*, ou seja, comissura do fórnix, comissura anterior e corpo caloso.

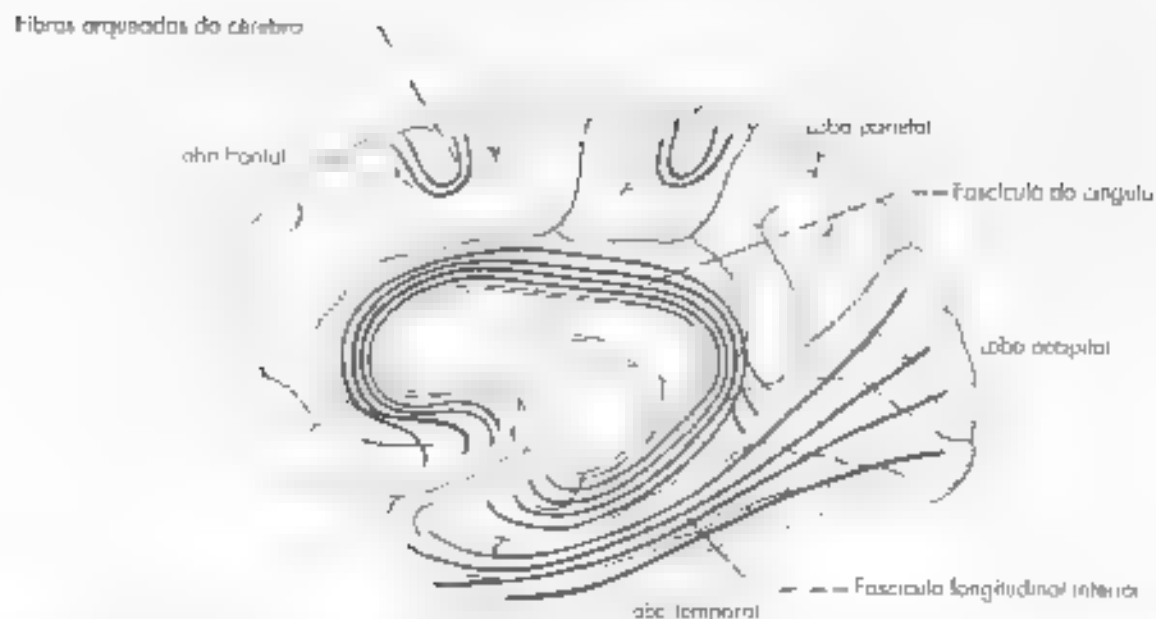


FIGURA 25.1 Fascículos de associação na face medial do cérebro

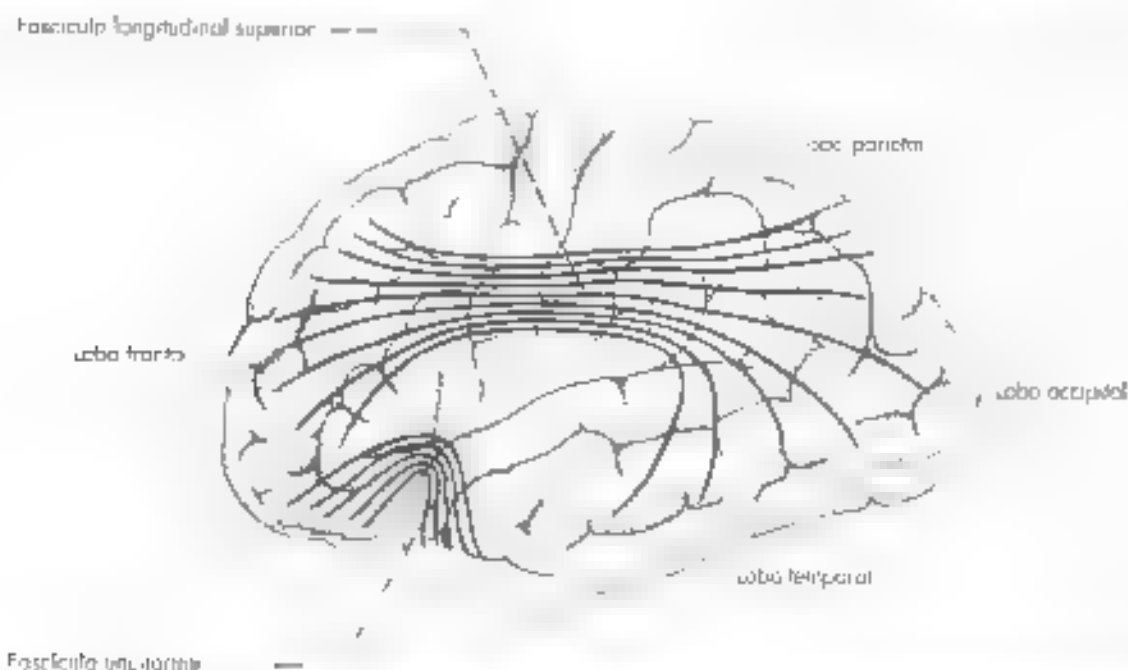


FIGURA 25.2 Fascículos de associação na face supero-lateral do cérebro

do corpo caloso, permitindo a comunicação bidirecional entre as duas metades do cérebro. As fibras que se dispõem entre as duas pernas do fórnix (Figura 7.1) e estabelecem a conexão entre os dois hipocampus,

o corpo caloso anterior, o corpo caloso posterior e o corpo caloso médio são as fibras que se dispõem entre as duas metades do cérebro.

As fibras que se dispõem entre as duas metades do cérebro, que estabelecem a comunicação bidirecional entre as duas metades do cérebro, são as fibras que se dispõem entre as duas metades do cérebro.

As fibras que se dispõem entre as duas metades do cérebro, que estabelecem a comunicação bidirecional entre as duas metades do cérebro, são as fibras que se dispõem entre as duas metades do cérebro.

rios, com exceção daquelas do eixo temporal que são unidas principalmente pelas fibras da comissura anterior. O corpo caloso permite a transferência de conhecimentos e informações de um hemisfério para o outro, fazendo com que eles funcionem harmonicamente. Em animais com secção experimental do corpo caloso, podem-se ensinar tarefas diferentes, ou mesmo antagônicas, a cada um dos hemisférios que, nesse caso, funcionam independentemente um do outro. Secções do corpo caloso feitas no homem com o objetivo de melhorar certos quadros rebeldes de epilepsia não causam alterações evidentes de comportamento ou de psiquismo. Em retardo, testes especiais revelam que, nesses casos, não há transferência de informações de um hemisfério para o outro.

4.0 FIBRAS DE PROJEÇÃO

Estas fibras agrupam-se para formar o fórnix e a capsula interna. O fórnix liga o hipocampo aos núcleos anteriores do hipotálamo e está relacionado com a memória (Figura 27.7).

A *capsula interna* (Figuras 24.1 e 24.2) é um grande feixe de fibras que separa o núcleo amigdalino do núcleo lentiforme, situando internamente. Acima do núcleo lentiforme a capsula interna continua com a *corna radiada*, abaixo, com a base do pedúnculo cerebral (Figura 40.1). Distinguem-se na capsula interna três partes (Figura 24.1), a *perna anterior* situada entre a cabeça do núcleo caudado e o núcleo lentiforme, a *perna posterior* situada entre o núcleo amigdalino e o núcleo lentiforme e o *joelho*, situado no ângulo entre essas duas partes.

A capsula interna é uma formação muito importante porque por ela passam a maioria das fibras que saem ou entram no córtex cerebral. Entre as fibras originadas no córtex, temos as *fibras corticospinais*, *corticonucleares* e *corticopontinas*, além das *fibras corticorrelais* e *corticostriais*. As fibras que passam na capsula interna e se dirigem ao córtex vêm do *bulbo*, sendo denominadas *radições*. Entre estas, temos as *radições óptica e auditiva*. Estas fibras não estão misturadas e têm posições bem definidas na capsula interna podendo, pois, ser lesadas separadamente, o que determina quadros clínicos diferentes. Assim, as fibras do *trato corticonuclear* ocupam o joelho da capsula interna, sendo seguidas, já na perna posterior, das fibras do *trato corticospinal* e das *radições tácticas* que levam ao córtex a sensibilidade somática geral. As *radições óptica e auditiva* também passam na perna posterior

da capsula interna, mas na porção situada abaixo do núcleo lentiforme, porção sublentiforme da capsula interna.

Lesões da capsula interna decorrentes de hemorragias ou obstruções de seus vasos, decorrentes com bastante frequência, constituindo os chamados Acidentes Vasculares Cerebrais (AVC) ou "acidentes cerebrais" que, geralmente, causam hemiplegia e diminuição da sensibilidade na metade oposta ao corpo.

B ESTRUTURA DO CÓRTEX CEREBRAL

1.0 GENERALIDADES

O córtex cerebral é a fina camada de substância cinzenta que reveste o centro branco medular do cérebro ou centro semioval. Trata-se de uma das partes mais importantes do sistema nervoso. Ao córtex cerebral chegam impulsos provenientes de todas as vias da sensibilidade, que ali se tornam conscientes e são interpretadas. Assim, uma lesão nas áreas corticais da visão pode levar à cegueira, mesmo com as vias visuais intactas. No córtex saem os impulsos nervosos que iniciam e comandam os movimentos voluntários e que estão relacionados também com os fenômenos psíquicos. Durante a evolução, a extensão e a complexidade do córtex aumentaram progressivamente, atingindo o maior desenvolvimento na espécie humana, o que pode ser correlacionado com o grande desenvolvimento das funções intelectuais desta espécie.

2.0 CITOARQUITETURA DO CÓRTEX

No córtex cerebral existem neurônios, células neurogliais e fibras. As células da neuroglia cortical não têm nenhuma característica especial. Os neurônios e as fibras distribuem-se de vários modos, em várias camadas, sendo a estrutura do córtex cerebral muito complexa e heterogênea. Nisto difere, pois, do córtex cerebelar, que tem uma organização estrutural mais simples e uniforme em todas as áreas.

Quanto à sua estrutura, distinguem-se dois tipos de córtex: *isocórtex* e *alocórtex*.

No *isocórtex* existem seis camadas, o que não ocorre no *alocórtex*, cujo número de camadas varia mas é sempre menor que seis. Estudaremos apenas a estrutura do *isocórtex*, que constitui a grande maioria das áreas corticais. São as seguintes as seis camadas do córtex numeradas da superfície para o interior (Figura 25.3):

- I - camada molecular
- II - camada granular externa
- III - camada piramidal externa
- IV - camada granular interna

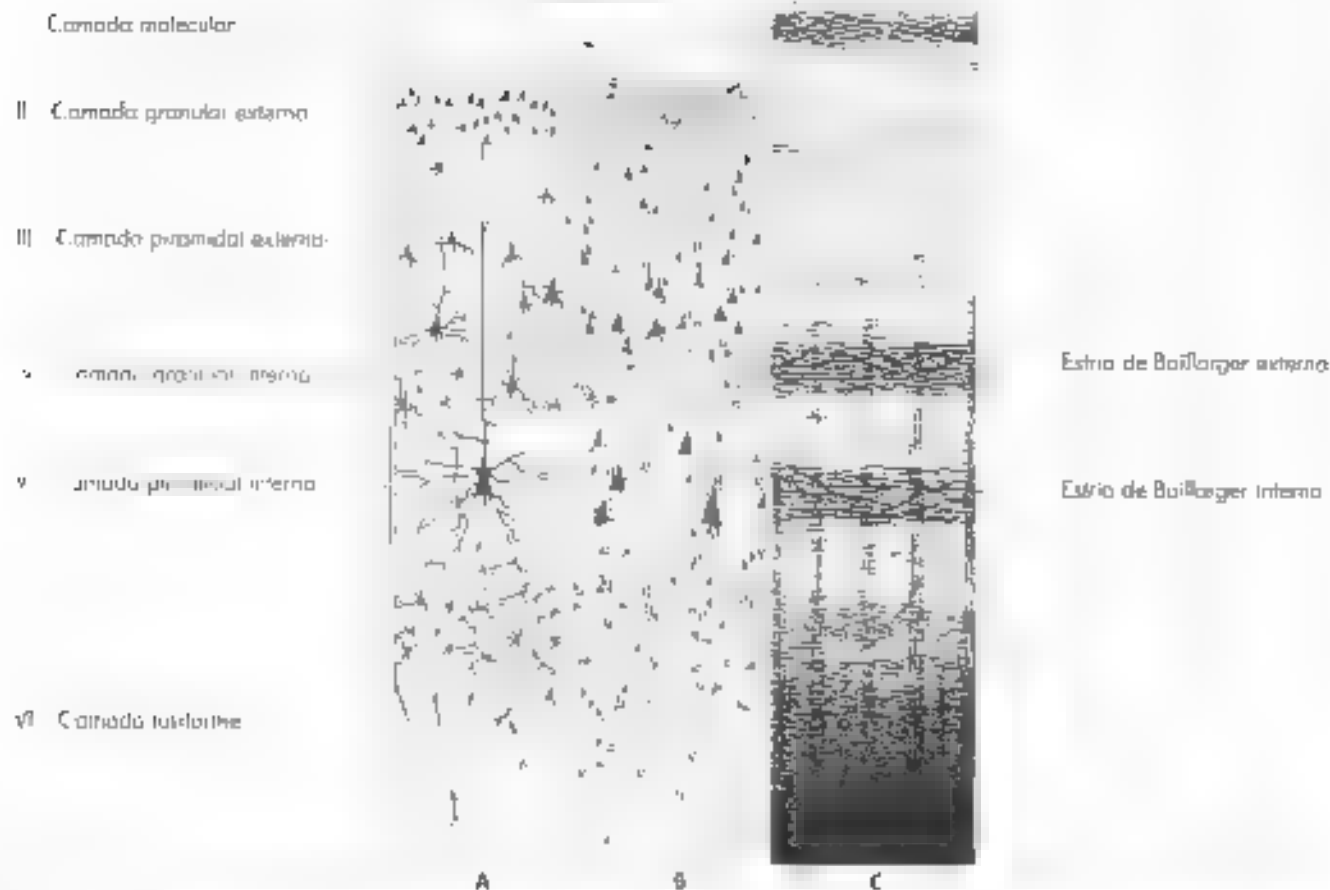


FIGURA 25.3 Representação esquemática das camadas corticais que aparecem em preparações histológicas coradas pelo método de Nissl para os poliquinéticos básicos. (A) Camada de fibras para os corpos das neurônios; (B) e camada de Weigert para fibras mielínicas; (C) [Segundo Brodmann.]

- v Camada piramidal interna (piramidal)
- vi Camada lúlide (neurônios de tipo I)

A camada molecular está situada na superfície do córtex. É rica em fibras de direção horizontal e contém poucos neurônios. Nas células camadas predomina o tipo de neurônios que lhes dá o nome. São três os principais neurônios do córtex:

- a) *celulas granulares* (também chamadas *celulas de granulos*) possuem dendritos que se ramificam próximo ao corpo celular e um axônio que pode estabelecer conexões com células da camada II e III. Há vários tipos principais de células granulares, mas a mais abundante estabelece conexões com os demais neurônios do córtex. A maioria das fibras de Baillarger do córtex está

breve e a supõe com as células granulares, que são as mais próximas da superfície do córtex cerebral. O número de células granulares aumenta progressivamente durante a filogênese, possibilitando a existência de córtices corticais mais complexos. As células granulares existem em todas as camadas, mas predominam nas *camadas granular interna e externa* (Figura 27.1).

As *neurônios piramidais* recebem este nome devido à forma piramidal do corpo celular e constituem a maioria de uma camada podem ser pequenas, médias, grandes e gigantes. As células piramidais grandes são denominadas *neurônios de Betz* e ocorrem apenas na área motora e estão no estrócio interno. As células piramidais possuem dois tipos de dendritos, apicais e basais. O *dendrito apical* destaca-se do ápice da pirâmide e dirige-se às camadas mais superficiais, onde termina. Os *dendritos basais*, muito

Além disso, há também células horizontais de tipo I e a célula de Martinotti.

mais curtas, distribuem-se praxial no corpo celular. O axônio das células piramidais tem direção descendente e, em geral, ganha a substância branca como fibra eferente do córtex. por exemplo, as fibras que constituem o trazo corticoespinhal. As células piramidais existem em todas as camadas, predominando, entretanto, nas camadas *piramidais externa e interna* (Figura 25.2), que são consideradas camadas predominantemente eferedoras.

- c) *células fusiformes* possuem um axônio descendente, que penetra no centro branco medular, sendo, pois, células efetadoras. Predominam na V camada ou camada de células fusiformes (Figura 25.2).

As fibras que saem ou que entram no córtex cerebral podem ser de associação ou de projeção. As fibras de projeção aferentes podem ter origem talâmica ou extratálâmica, mas a maior contingente é de origem talâmica. As fibras extratálâmicas são dos sistemas modulatórios de projeção difusa, podem ser monoaminérgicas ou colinérgicas (Cap. 10.20) e se distribuem a todo o córtex. As fibras aferentes oriundas dos núcleos talâmicos inespecíficos também se distribuem a todo o córtex, sobre o que exercem ação ativadora, como parte do sistema ativador reticular ascendente (SARA). As radiações talâmicas originadas nos núcleos específicos do tálamo terminam na camada IV granular interna. Ela é, pois, muito desenvolvida nas áreas sensitivas do córtex.

As fibras de projeção eferentes do córtex estabelecem conexões com centros subcorticais, originando-se em sua grande maioria na camada V piramidal interna, e são axônios das células piramidais localizadas. A camada V é, pois, muito desenvolvida nas áreas motoras do córtex. Em síntese, a camada IV é a camada receptora de projeção, e a camada V efetadora de projeção. As demais camadas corticais são predominantemente de associação e seus axônios ligam-se a outras áreas do córtex, passando pelo centro branco medular. Os neurônios do córtex cerebral estão organizados em colunas, cada uma contendo de 300 a 600 neurônios conectados verticalmente. As colunas constituem as unidades funcionais do córtex. Estima-se que existam bilhões de colunas no córtex cerebral do homem. Os circuitos intracorticais são caóticos e complexos. No córtex motor do macaco foram encontradas uma média de 60.000 sinapses por neurônio. Mesmo admitindo-se, como é provável, que um mesmo neurônio possa ligar-se a outro através de vários botões sinápticos, este número mostra que um mesmo neurônio cortical está

sujeito à influência de muitos outros. Assim, um só neurônio da área motora de macaco recebe influência de cerca de 600 neurônios intracorticais. Sabendo-se que o número total de neurônios corticais é de cerca de 86 bilhões, entende-se que os caminhos que podem seguir os impulsos intracorticais variam de uma maneira quase ilimitada, o que torna impossível a existência de dois indivíduos com exatamente os mesmos circuitos corticais. O córtex do homem é, possivelmente, a estrutura mais complexa do mundo biológico, o que está de acordo com a complexidade das funções que dele dependem.

3.0 CLASSIFICAÇÃO DAS ÁREAS CORTICAIS

O córtex cerebral não é homogêneo em toda sua extensão, permitindo a individualização de várias áreas, o que pode ser feito com critérios anatómicos, citoarquiteturais, filogenéticos e funcionais.

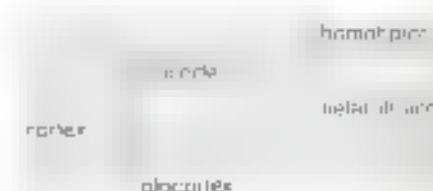
3.1 CLASSIFICAÇÃO ANATÔMICA DO CÓRTEX

Baseia-se na divisão do cérebro em sulcos, giros e lobos. A divisão anatômica em lobos não corresponde a uma divisão funcional ou estrutural, pois em um mesmo lobo temos áreas corticais de funções e estruturas muito diferentes. Faz exceção o córtex do lobo occipital, que direta ou indiretamente se liga às vias visuais. A divisão anatômica, entretanto, é a mais empregada na prática médica.

3.2 CLASSIFICAÇÃO CITOAQUITETURAL DO CÓRTEX

O córtex cerebral pode ser dividido em numerosas *áreas citoarquiteturais*, havendo vários mapas de divisão. Contudo, a divisão mais aceita é a de Brodmann, que identificou 52 áreas designadas por números (Figuras 26.1 e 26.4). As áreas de Brodmann são ainda muito utilizadas na clínica e na pesquisa médica. Atualmente as guias dessas áreas foram subdivididas para melhor se adequarem aos achados funcionais.

As diversas áreas corticais podem ser classificadas em grupos maiores, de acordo com suas características comuns, da maneira indicada na chave que segue:



Isocórtex é o córtex que tem seis camadas nitidas, ou menos durante o período embrionário. *Alotórtex* é o córtex que nunca, em fase alguma de seu desenvolvimento, tem seis camadas. No *isocórtex homotípico*, as seis camadas corticais são sempre individualizadas com facilidade. Já no *isocórtex heterotípico*, as seis camadas não podem ser claramente individualizadas no adulto, uma vez que a estrutura laminar típica, encontrada na vida fetal, é mascarada pela grande quantidade de células granulares ou piramidais que invadem as camadas II a VI. Assim, no isocórtex heterotípico *granular* característico das áreas sensitivas, há enorme quantidade de células granulares que invadem, inclusive as camadas piramidais (II e V), com o desaparecimento quase completo das células piramidais. Já no isocórtex heterotípico *agranular*, característico das áreas motoras, há considerável diminuição de células granulares e enorme quantidade de células piramidais que invadem, inclusive, as camadas granulares (I e IV).

O isocórtex ocupa 90% da área cortical e corresponde ao neocórtex, ou seja, ao córtex filogeneticamente recente. O alotórtex ocupa áreas antigas do cérebro e corresponde aos arquicórtex e paleocórtex, que serão estudados a seguir.

3.3 CLASSIFICAÇÃO FILOGENÉTICA DO CÓRTEX

Do ponto de vista filogenético, pode-se dividir o córtex cerebral em *arquicórtex*, *paleocórtex* e *neocórtex*. O arquicórtex está localizado no hipocampo, enquanto o paleocórtex ocupa o úncus e parte do giro para-hipocámpico. Neste giro, o sulco rinal (Figura 8.1) separa o paleocórtex, situado medialmente, do neocórtex, situado lateralmente. Toda o resto do córtex classifica-se como neocórtex. Arquicórtex e paleocórtex ocupam as áreas corticais antigas do cérebro, enquanto o neocórtex ocupa as áreas filogeneticamente mais recentes.

3.4 CLASSIFICAÇÃO FUNCIONAL DO CÓRTEX

Do ponto de vista funcional, as áreas corticais não são homogêneas. A primeira comprovação desse fato foi feita em 1861 pelo cirurgião francês Paul Broca, que pôde correlacionar lesões em áreas restritas do lobo frontal (área de Broca) com a perda da linguagem falada. Pouco mais tarde, surgiram os trabalhos de Fritsch e Hitzig, que conseguiram provocar movimentos de certas partes do corpo por estimulações elétricas em áreas específicas do córtex do cão. Estes autores fizeram, assim, o primeiro mapeamento da área motora do córtex, estabelecendo pela primeira vez o conceito

de *homotopia das áreas corticais*, ou seja, de que existe correspondência entre determinadas áreas corticais e certas partes do corpo. O conhecimento das *localizações funcionais no córtex* tem grande importância não só para a compreensão do funcionamento do cérebro, mas também para diagnóstico das diversas lesões que podem acometer esse órgão.

As localizações funcionais devem, no entanto, ser consideradas como especializações funcionais de determinadas áreas e não como compartimentos funcionais isolados e estanques.

Do ponto de vista funcional, as áreas corticais podem ser classificadas em dois grandes grupos: *áreas de projeção* e *áreas de associação*. As áreas de projeção são as que recebem ou dão origem a fibras relacionadas diretamente com a sensibilidade e com a motricidade. As demais áreas são consideradas de associação e, de modo geral, estão relacionadas ao processamento mais complexo de informações. Assim, lesões nas áreas de projeção podem causar paralisias ou alterações na sensibilidade, o que não acontece nas áreas de associação.

As áreas de projeção podem ainda ser divididas em dois grupos de função e estrutura diferentes: *áreas sensitivas* e *áreas motoras*. Nas áreas sensitivas e motoras do neocórtex existe isocórtex heterotípico de tipo granular ou agranular. Já nas áreas de associação do neocórtex, existe isocórtex homotípico, pois, não sendo elas nem sensitivas nem motoras, não há grande predomínio de células granulares ou piramidais, o que permite fácil individualização das seis camadas corticais. O neuropsicólogo russo Alexandre Lurii propôs uma divisão funcional do córtex baseada em seu grau de relacionamento com a inteligência e com a sensibilidade. As áreas ligadas diretamente à sensibilidade e à motricidade, ou seja, as áreas de projeção, são consideradas *áreas primárias*. As áreas de associação podem ser divididas em *secundárias* e *terciárias*. As secundárias são *unimodais*, pois estão ainda relacionadas, embora indiretamente, com determinada modalidade sensorial ou com a motricidade. As aferências de uma área de associação unimodal se fazem predominantemente com a área primária de mesma função. Assim, por exemplo, a área de associação unimodal visual V2 recebe fibras predominantemente da área visual primária V1 ou área de projeção visual. Áreas motoras primárias projetam-se para os neurônios motores da medula espinal e do tronco encefálico. As áreas de associação motoras, localizadas lateralmente à área motora primária, estão envolvidas com a programação de movimentos que são transmitidos para a área primária para execução.

As áreas terciárias são *supramodais*, ou seja, não se ocupam diretamente com as modalidades motoras ou

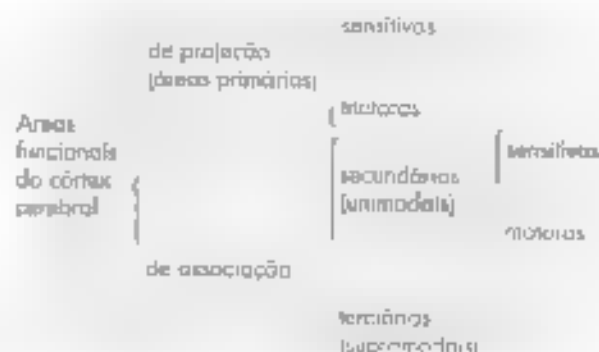
sensitiva das funções cerebrais, mas estão envolvidas com atividades psíquicas superiores. Mantêm conexões com várias áreas unimodais ou com outras áreas supramodais, ligam informações sensoriais ao planejamento motor e são o substrato anatômico das funções corticais superiores, como pensamento, memória, processos simbólicos, tomada de decisões, percepção e ação direcionadas a um objetivo, o planejamento de ações futuras. A área supramodal, mais importante é a área pré-frontal, que corresponde às partes não motoras do lobo frontal.

Durante a ontogênese, houve aumento das áreas corticais de associação que no homem ocupam um terço, um cortejo das áreas de projeção. Esse fato pode ser correlacionado com o grande desenvolvimento das funções psíquicas do homem.

Para que se possa entender melhor o significado funcional dessas áreas de associação, especialmente das áreas secundárias, cabe descrever os processos mentais envolvidos na identificação de um objeto, por exemplo, uma bola a ser identificada pelo tato, com os olhos fechados. A área de projeção e a área somestésica primária S1 que registra as qualidades táteis da bola, em especial sua forma. Entretanto, isso não permite sua identificação, o que é feito na área de associação somestésica secundária A2). Ela vai comparar a forma da bola com o conceito de bola registrado na memória o que permite sua identificação. Neste caso, a área primária é responsável pela sensação, e a secundária, pela interpretação desta sensação. Se a área de associação somestésica for lesada, ocorrerá uma agnosia tátil, ou

seja, ele não conseguirá reconhecer a bola pelo tato embora possa fazê-lo pela visão. Agnosias são, portanto, quadros clínicos nos quais há perda da capacidade de reconhecer objetos por lesões das áreas corticais secundárias, apesar das vias sensoriais e as áreas corticais primárias estarem normais. Distinguem-se agnosias visuais, auditivas e somestésicas, estas últimas geralmente táteis. No exemplo citado da bola, é possível mostrar a sequência de eventos que ocorrem utilizando-se ressonância magnética funcional. Há primeiro a ativação da área somestésica primária, seguindo-se ativação da área secundária. Reconhecida a bola, a decisão de o que se quer com ela será tomada por uma área cortical terciária (área pré-frontal), que aparecerá ativada em o exame de ressonância magnética funcional.

A chave seguinte sintetiza o que já foi exposto sobre a classificação funcional das áreas corticais, e as Figuras 26-1 e 26-2 mostram a disposição dessas áreas no cérebro.



Anatomia Funcional do Córtex Cerebral

1.0 INTRODUÇÃO

A possibilidade de se estudar as funções específicas de cada área do córtex cerebral sem interesse ou qualquer preocupação com a proporcionalidade pelas técnicas de imagem por ressonância magnética trouxe uma nova visão na neuroanatomia funcional, em especial naquelas relacionadas ao córtex cerebral, revelando funções novas para áreas já conhecidas ou pouco conhecidas.

No capítulo anterior, vimos a classificação funcional das áreas corticais e sua correspondência com as áreas e parquielomas e funções cerebrais. Neste capítulo, abordaremos como a sua divisão dessas áreas sensíveis e motoras do córtex, cada uma delas dividida em primária e secundária, além das áreas de associação e sensorial.

2.0 ÁREAS SENSITIVAS

As áreas sensitivas do córtex estão distribuídas nos lobos parietal, temporal e occipital. No homem, as áreas visuais são as mais importantes e ocupam a maior parte do lobo occipital. As áreas sensitivas são divididas em áreas primárias (de projeção) e secundárias (de associação), relacionadas, respectivamente, à sensação do estímulo recebido e à percepção de características específicas desse estímulo. No caso das áreas visuais, por exemplo, as áreas secundárias são múltiplas, cada uma responsável pelo processamento de aspectos específicos da visão, como forma, cor, movimento etc.

2.1 ÁREAS CORTICAIS RELACIONADAS COM A SENSIBILIDADE SOMÁTICA

2.1.1 Área somestésica primária (S1)

Área somestésica primária (S1) e a área da sensibilidade somática geral estão localizadas no giro pré-central, que corresponde às áreas 3, 1 e 2 de Brodmann (Figuras 26.1 e 26.2). A área 3 localiza-se no fundo do sulco central, enquanto as áreas 1 e 2 aparecem na superfície do giro pós-central. Na área somestésica chegam radiações tácteis que se originam no tronco ventral posterior lateral e medial posterior medial do tálamo e trazem, por conseguinte, impulsos nervosos relacionados a temperatura, dor, pressão, tato e propriocepção consciente da metade oposta do corpo. Quando se estimula eletricamente a área somestésica

o indivíduo tem muita dificuldade de sentir as partes terminadas do corpo, porém mal definidas, do tipo dormência ou formigamento. Por outro lado, se são estimulados receptores exteroceptivos ou se são feitos movimentos em determinadas articulações, de modo a ativar receptores proprioceptivos, pode-se tomar conhecimento das partes correspondentes da área somestésica. Pode-se concluir, assim, que existe correspondência entre partes do corpo e partes da área somestésica (somatotopia). Para representar essa somatotopia, Penfield e Rasmussen (1957) fizeram um homem com sensibilidade (Figura 26.3) de cada parte do corpo no giro pré-central. Na porção superior, áreas de

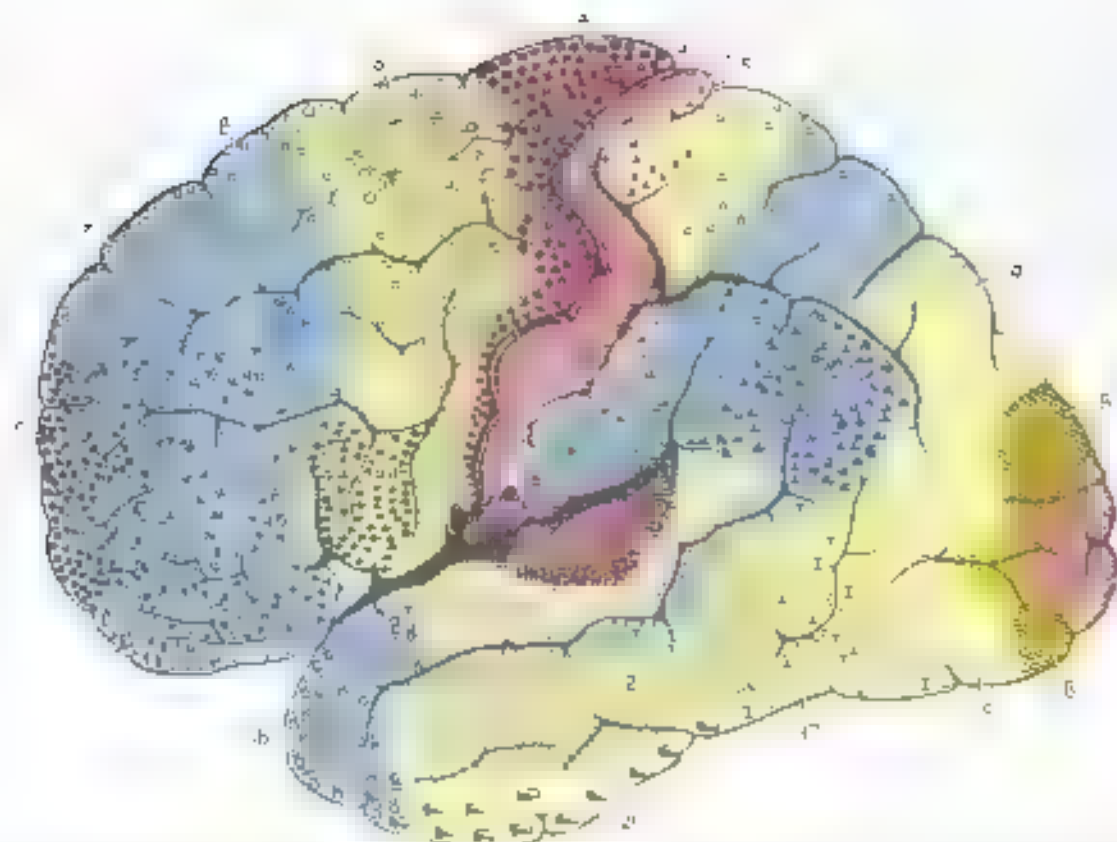


FIGURA 26.1 Áreas citológicas primárias (vermelhas), secundárias (amarelas) e terciárias (azuis) no hemisfério direito. As áreas citológicas de Brodmann. Face dorsolateral do cérebro.

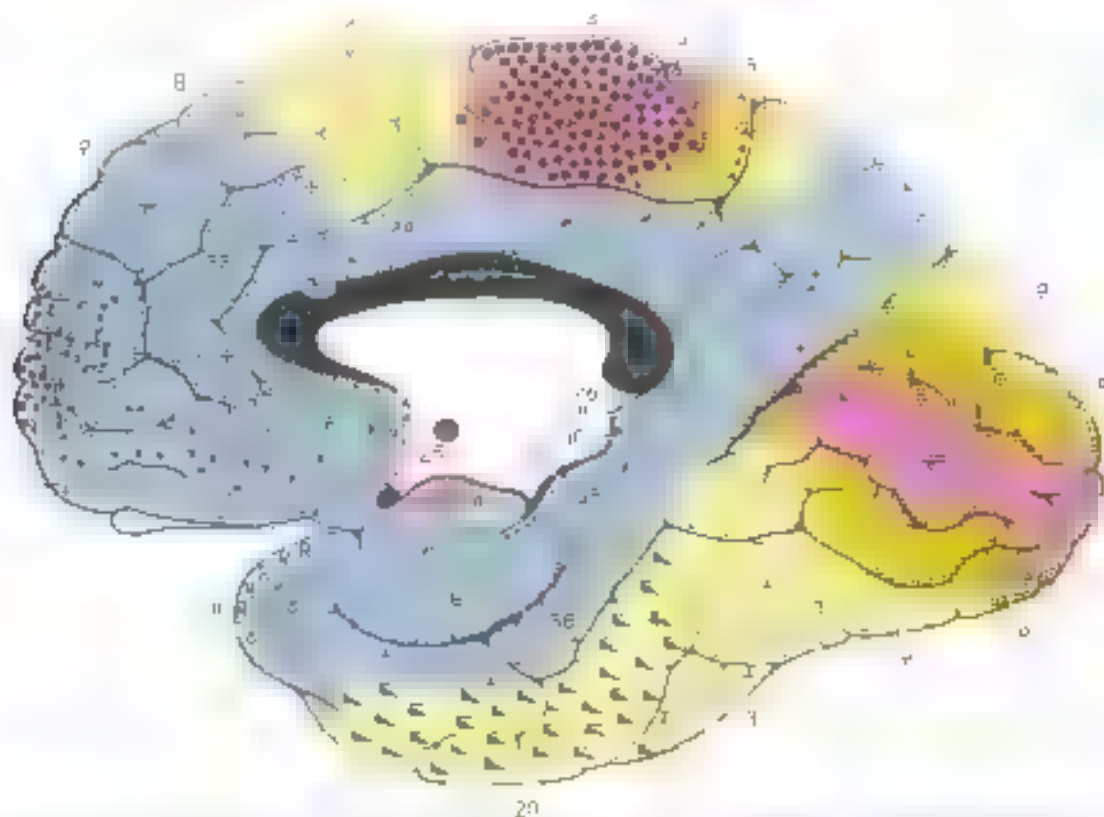


FIGURA 26.2 Áreas citológicas primárias (vermelhas), secundárias (amarelas) e terciárias (azuis) no hemisfério esquerdo. As áreas citológicas de Brodmann. Face ventral do cérebro.

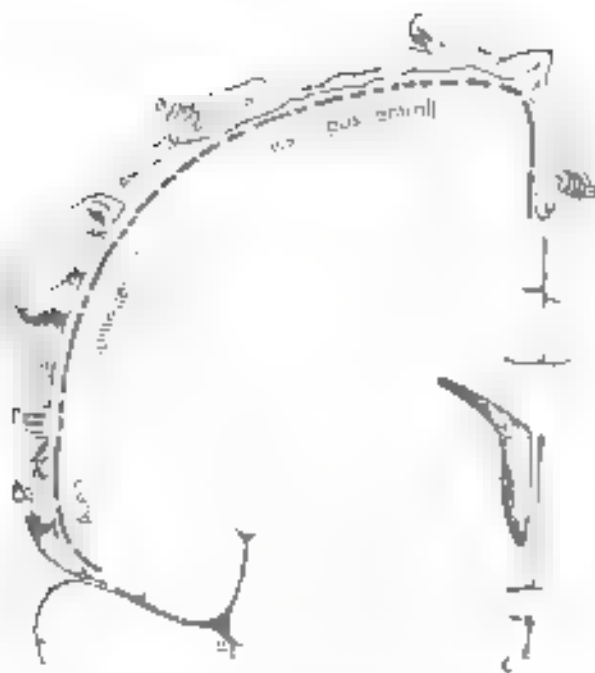


FIGURA 26.3 Representação das partes do corpo na área somestésica. Homúnculo sensitivo (segundo Penfield e Rossum).

giro, na parte medial do hemisfério, localiza-se a área dos órgãos genitais e do pé seguida, já na parte suprolateral do hemisfério, das áreas da perna, do tronco e do braço, todas pequenas. Mais abaixo vem a área da mão que é muito extensa, seguida da área da cabeça, onde a face e a boca têm representação também bastante extensa. Segue-se, já próxima ao sulco lateral, a área da língua e da laringe. Essa somatotopia é fundamentalmente igual à observada na área motora, e nela chama atenção o território de representação da mão, especialmente dos dedos, o qual é desproporcionalmente extenso. Esse fato demonstra o que já amplamente confirmado em estudos feitos em animais, de que a extensão da representação cortical de uma parte do corpo depende da importância funcional e da densidade de aferências dessa parte para a biologia da espécie, e não de seu tamanho.

Lesões da área somestésica podem ocorrer, por exemplo, como consequência de acidentes vasculares cerebrais que comprometem as artérias cerebrais media ou cerebral anterior. Há, então, perda da sensibilidade discriminativa de uma oposição à lesão. O doente perde a capacidade de discernir dois pontos, perceber movimentos de partes do corpo ou reconhecer diferentes intensidades de estímulo. Apesar de distinguir as diferentes modalidades de estímulo, ele é incapaz de localizar a parte do corpo tocada ou de distinguir graus de temperatura, peso e textura dos objetos tocados. Em

decorrência disso, o doente perde a estereognostia, ou seja, a capacidade de reconhecer os objetos colocados em sua mão. É interessante lembrar que as modalidades mais grosseiras de sensibilidade (sensibilidade protopática), tais como o tato não discriminativo e a sensibilidade térmica e dolorosa, permanecem praticamente intactas, pois elas se tornam conscientes em nível subcortical.

2.1.2 Área somestésica secundária (S2)

Esta área situa-se no lobo parietal superior, logo atrás da área somestésica primária, e corresponde à área 5 e parte da área 7 de Brodmann (Figura 26.1). Sua lesão causa agnosia tátil, ou seja, incapacidade de reconhecer objetos pelo tato.

2.2 ÁREAS CORTICAIS RELACIONADAS COM A VISÃO

2.2.1 Área visual primária (V1)

A área visual primária, V1, localiza-se nos lábios do sulco calcarino e corresponde à área 17 de Brodmann (Figura 26.2), também chamada de cortex estrado. Ao chegarem as fibras do trato genículo-calcarino originadas no corpo genicular lateral. Estimulações elétricas da área 17 causam alucinações visuais, das quais o indivíduo vê círculos brilhantes, nunca objetos bem definidos. Estimulando-se pontos específicos da retina com um jato de luz filiforme, pode-se obter potenciais elétricos evocados em partes específicas da área 17. Verificou-se, assim, que a metade superior da retina projeta-se no lábio superior do sulco calcarino, e a metade inferior, no lábio inferior desse sulco. A parte posterior da retina (onde se localiza a mácula) projeta-se na parte posterior do sulco calcarino, enquanto a parte anterior projeta-se na porção anterior deste sulco. Ex isto, pois, correspondência perfeita entre retina e cortex visual (retinotopia). A ablação unilateral da área 17 causa cegueira completa na espécie humana.

Na grande maioria dos mamíferos, entretanto, o sentido de visão não está completamente corticalizado e pode perceber alguma sensação humana, que permite ao animal desviar-se dos objetos em seu caminho mesmo após lesão bilateral da área visual. O cortex primário V1 mostra, principalmente, o contorno dos objetos, resultando um esboço primitivo que é aperfeiçoado nas áreas visuais secundárias.

2.2.2 Áreas visuais secundárias

São áreas de associação unimodais, neste caso relacionadas somente à visão. Até há pouco tempo, acreditava-se que seria uma área única, limitada ao lobo

occipital, situando-se adjacente da área visual primária correspondendo as áreas 8 e 19 de Brodmann. Sabe-se hoje que, na maioria dos primatas e no homem, elas se estendem a quase toda a lobo temporal, correspondendo às áreas 20, 21 e 37 de Brodmann (Figuras 26.1 e 26.2) e a uma pequena parte do lobo parietal.

Com a técnica de ressonância magnética funcional e a tomografia de emissão de lesões corticais isoladas mostram que, na verdade, são várias as áreas visuais secundárias, das quais as mais conhecidas são V2, V3, V4 e V5. Elas são unidas por duas vias corticais originadas em V1: a dorsal, dirigida à parte posterior do lobo parietal, e a ventral, que une as áreas visuais do lobo temporal (Figura 26.4). Aspectos referentes da percepção visual são processados nessas áreas. Assim, na via ventral estão áreas específicas para percepção de cores, reconhecimento de objetos e reconhecimento de faces. Na via dorsal estão áreas para percepção de movimento, de velocidade e representação espacial dos objetos. Em síntese, a via ventral permite determinar o que o objeto é e a dorsal, onde ele está, se está parado ou em movimento. Lesões das áreas corticais secundárias resultam em agnosias, ou seja, na incapacidade de identificar objetos ou aspectos dos objetos, mesmo estando íntegras as áreas corticais primárias. Não mudam as ações visuais em casos de lesões restritas do lobo temporal envolvendo a via cortical ventral. Já foram identificadas agnosias em que pacientes neurológicos perderam a capacidade de identificar objetos e desenhos, a cor dos objetos e até mesmo a face de pessoas conhecidas (*prosopagnosia*). Em casos de lesões da via dorsal (V5), já foram estudados casos em que a pessoa perde a capacidade de perceber visualmente o

movimento das coisas (*metopxia*). Assim, o paciente tem dificuldade para atravessar uma rua movimentada e para ele, as águas de uma cachoeira estão sempre paradas.

2.3 ÁREAS CORTICAIS RELACIONADAS COM A AUDIÇÃO

2.3.1 Área auditiva primária (A1)

A área auditiva primária (A1) está situada no giro temporal transverso anterior (giro de Heschl) e corresponde às áreas 41 e 42 de Brodmann (Figura 26.1). Nele chegam fibras da audição auditiva, que se originam no tronco geniculado medial. Estímulos elétricos da área auditiva de um indivíduo acordado causam alucinações auditivas que, entretanto, nunca são muito precisas, manifestando-se principalmente como zumbidos. Lesões bilaterais do giro temporal transverso anterior causam surdez completa. Lesões unilaterais causam déficits auditivos pequenos, pois, ao contrário das demais vias da sensibilidade, a via auditiva não é totalmente cruzada. Assim, cada córtex está representada no córtex dos dois hemisférios. Na área auditiva, existe uma representação tonotônica, ou seja, sons de determinada frequência projetam-se em partes específicas desta área, o que implica correspondência dessas partes com as partes da cóclea.

2.3.2 Área auditiva secundária (A2)

Localiza-se no lobo temporal (área 22 de Brodmann), adjacente à área auditiva primária, e sua função é pouco conhecida, mas, possivelmente, está associada a alguns tipos especiais de informação auditiva.

2.4 ÁREA VESTIBULAR

Sabe-se, hoje, que a área vestibular localiza-se no lobo parietal, em uma pequena região próxima ao território da área somestésica correspondente à face. Assim, a área vestibular está mais relacionada com a área de projeção da sensibilidade propriocéptica do que com a auditiva. Aliás, os receptores do vestibulo já foram classificados como *proprioceptores especiais*, pois informam sobre a posição e o movimento da cabeça. Foi sugerido que a área vestibular do córtex seria importante para apreciação consciente da orientação no espaço.

2.5 ÁREA OLFATÓRIA

A área olfatória, muito grande em alguns mamíferos, ocupa no homem apenas uma pequena área situada na parte anterior do úncus e do giro para-hi-

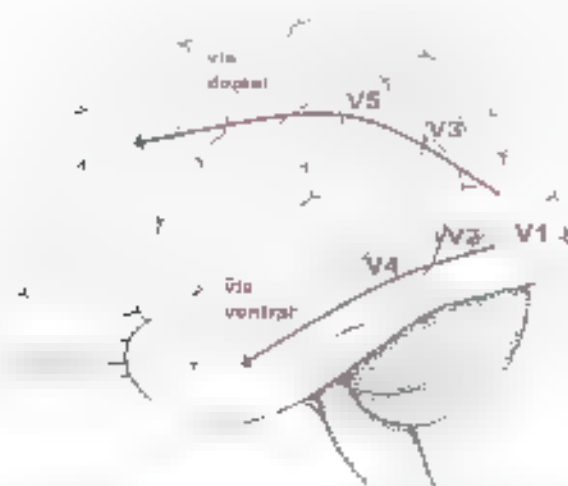


FIGURA 26.4 Desenho esquemático representando a área visual primária e as principais áreas corticais secundárias nas vias ventral e dorsal.

precampal, conhecida também como córtex piriforme (estes casos de epilepsia focal do úncus causam alucinações olfatórias, nas quais os doentes subitamente se queixam de cheiros, em geral desagradáveis, que na realidade não existem. São as chamadas *crises uncinadas*, que podem ter apenas esta sintomatologia subjetiva ou completar-se com uma crise epiléptica do tipo “grande mal”).

2.6 ÁREA GUSTATIVA

2.6.1 Área gustativa primária

A localização da área gustativa primária tem sido objeto de controvérsias. Sube-se hoje, entretanto, que, no homem e em nenhum outro primata, ela se localiza na parte posterior da insula. Coerente com este fato, esta área é um isocórtex heterotípico granular¹. Fato interessante é que a simples visão ou mesmo o pensamento em um alimento sabroso ativa a área gustativa da insula. Demonstrou-se também que na área gustativa existem neurônios sensíveis não só ao paladar, mas também ao olfato e à sensibilidade somestésica da boca sendo, pois, capaz de avaliar a importância biológica dos estímulos iniciais.

2.6.2 Área gustativa secundária

Foi recentemente identificada na região orbitofrontal da área pré-frontal, recebendo aferências da insula.

3.0 ÁREAS CORTICAIS RELACIONADAS COM A MOTRICIDADE

A motricidade voluntária só é possível porque as áreas corticais que controlam o movimento recebem constantemente informações sensoriais. A decisão de executar um determinado movimento depende da integração entre as informações sensoriais e motor. Um simples ato de alcançar um objeto exige informação visual para localizar o objeto no espaço e informação proprioceptiva para criar a representação do corpo no espaço, possível, ou seja, que comandos adequados sejam enviados ao membro superior. O processamento sensorial tem como resultado uma representação interna do mundo e do corpo no espaço, e o planejamento do ato motor inicia-se a partir de uma destas representações. O objetivo do movimento é determi-

nado pelo córtex pré-frontal, que passa sua decisão às áreas motoras do córtex, que são a área motora primária (M1) e as áreas secundárias pré-motora e motora suplementar.

3.1 ÁREA MOTORA PRIMÁRIA (M1)

Ocupa a parte posterior do giro pré-central, correspondente à área 4 de Brodmann (Figura 26.1). Do ponto de vista citoarquitetural, é um isocórtex heterotípico agranular caracterizado pela presença das células piramidais gigantes (de células de Betz). A área 4 é a que em o menor número para desencadear movimentos com a estimulação elétrica, e determina movimentos de grupos musculares do lado oposto. Do mesmo modo, focos epilépticos situados na área 4 causam movimentos de grupos musculares isolados, podendo se estender progressivamente a outros grupos, à medida que o estímulo se propaga. Com auxílio desses dois métodos, estimulação elétrica e observação de casos de epilepsia focal, foi possível mapear o córtex motor primário de acordo com a representação das diversas partes do corpo, ou seja, foi possível fazer sua somatotopia. Essa somatotopia corresponde à já descrita para a área somestésica e pode ser representada por um homúnculo de cabeça para baixo, como mostra a Figura 26.5. É interessante notar a grande extensão da área correspondente à mão, quando comparada com as áreas do tronco e membro inferior. Isso mostra que a extensão da



FIGURA 26.5 Representação das partes do corpo na área motora. Homúnculo motor (segundo Penfield e Rasmussen).

1. Smill, D.M. 2010. Taste representation in primate insula. *Brain Structure and Function* 2:4:25-36.
2. Araujo, F. & Shuren, S.A. 2009. The gustatory cortex and multisensory integration. *International Journal of Obesity* 33 (suppl 2): S34-S43.

representação cortical de uma parte do corpo, na área 4, é proporcional não à sua largura, mas à delicadeza dos movimentos realizados pelos grupos musculares nela representados. Esta organização somatotópica pode sofrer modificações decorrentes da aprendizagem e de lesões. As principais conexões aferentes da área motora são com o tálamo, através do qual recebe informações do cerebelo e dos núcleos da base, com a área sensorial e com as áreas pré-motora e motora suplementar. Por sua vez, no homem, a área 4 dá origem a grande parte das fibras dos tratos corticospinais e corticobulbares, prontos para responderem pela motricidade voluntária, especialmente na musculatura distal dos membros.

3.2 ÁREAS MOTORAS SECUNDARIAS

3.2.1 Área pré-motora

A área pré-motora localiza-se no lobo frontal, adjacentemente à área motora primária 4, e ocupa toda a extensão da área 6 de Brodmann, situada na face lateral do hemisfério (Figura 26.1). É muito notório observável que a área motora primária, exigindo correntes elétricas mais intensas para que se obtenham respostas motoras. As respostas obtidas são menos localizadas do que as que se obtêm por estímulo da área 4, e envolvem grupos musculares maiores, como os do tronco ou da base dos membros. Nas lesões da área pré-motora, esses músculos têm sua força diminuída, parecendo que impede o paciente de elevar completamente o braço ou a perna. Através do via cortico-retículo-espinhal, que nela se origina, a área pré-motora coloca o corpo, especialmente a musculatura proximal dos membros, em uma postura básica preparatória para a realização de movimentos mais delicados a cargo da musculatura distal dos membros. Como será visto no item 3.4, a área pré-motora integra o sistema de neurônios-espelhos. A área pré-motora projeta-se também, para a área motora primária e recebe aferências do cerebelo (via tálamo) e de várias áreas de associação do córtex. Entretanto a função mais importante da área pré-motora está relacionada com planejamento motor, como será visto no item 3.3.

3.2.2 Área motora suplementar

A área motora suplementar ocupa a parte da área 6, situada na face medial do giro frontal superior (Figura 26.2). Suas principais conexões são com o corpo estriado, via cámeo, com a área motora primária e com a área pré-frontal. Assim como a área pré-motora a função mais importante da área motora suplementar é o planejamento motor de seqüências complexas de movimentos, para o que são impor-

antes suas amplas conexões aferentes com o corpo estriado, que também está envolvido neste planejamento motor.

3.3 PLANEJAMENTO MOTOR

Estudos de neuroimagem funcional mostraram que, quando se faz um gesto, por exemplo, estender o braço para apanhar um objeto, há ativação de uma das áreas de associação secundárias (pré-motora ou motora suplementar) imediatamente antes de a atividade metabólica dos neurônios dessas áreas. Após um ou dois segundos, a atividade cessa e passa a ser ativada a área motora primária, principal origem do trato corticospinal. Simultaneamente ocorre o movimento. Conclui-se que, na execução de um movimento, há uma etapa de planejamento, a cargo das áreas motoras secundárias, e uma etapa de execução pela área M1. Este planejamento envolve a escolha dos grupos musculares a serem envolvidos em função da trajetória, da velocidade e da distância a ser percorrida pelo ato motor de estender o braço para apanhar o objeto. Essas informações são passadas à área M1 que executa o planejamento motor feito pelas áreas pré-motora ou motora suplementar. Cabe lembrar que também participam do planejamento motor o cerebelo, cujo núcleo dentado também é ativado antes de M1, e a área esquelomotora estriato-tálamo-cortical. Em relação a quem vai fazer o planejamento usando qual dos dois gestos não é das duas áreas motoras secundárias, mas sim da área pré-frontal que, como será visto no próximo item, é uma área supramodal relacionada, entre outras funções, com a tomada de decisões. Cabe a ela decidir, depois de avaliar todas as implicações do gesto, como este deve ser feito e passar esta "decisão" para as áreas pré-motora ou motora suplementar, o que é coerente com o fato de que ela é ativada antes das áreas pré-motora ou motora suplementar. Dados clínicos confirmam o papel de planejamento motor das duas áreas motoras secundárias. Lesões dessas áreas resultam em disfunções denominadas apraxias nas quais a pessoa perde a capacidade de fazer gestos simples como escrever os dentes ou abotoar a camisa, apesar de não estar paratética. Este quadro clínico, conhecido há muito tempo, pode agora ser explicado. A capacidade de fazer o gesto não está comprometida porque a área motora primária está intacta. Entretanto as áreas responsáveis pelo planejamento motor estão comprometidas. Em outras palavras, a área motora primária está pronta para fazer o gesto, mas não sabe como fazê-lo. As duas áreas motoras secundárias nem são ativadas conjuntamente. Vários estudos sugerem que a área motora suplementar é ativada quando

o gesto decorre do “decisão” do próprio córtex pré-frontal, como no gesto de apunhar o objeto que pode ou não ser feito. Quando o gesto decorre de uma influência externa, como por exemplo, o comando de alguém para que o gesto seja feito, a decisão será do córtex pré-frontal.

Um exemplo do que foi exposto sobre as áreas motoras e o movimento voluntário temos em um indivíduo sentado em uma mesa de jantar e que deve decidir se vai tomar vinho ou cerveja. Essa decisão depende de neurónios da área pré-frontal, pois é muito complexa e deve levar em conta muitas variáveis, tais como se ele gosta mais de cerveja do que de vinho; o vinho é mais caro que a cerveja, mas quem vai pagar é o dono da festa; ele já está meio bêbado com vinho e masturar bebidas não é bom. Depois de analisar de todas essas variáveis, a área pré-frontal decide tomar o vinho. Esta decisão é passada à área motora suplenente, onde é elaborado o plano motor que deve conter a sequência dos músculos envolvidos necessários ao movimento, e o grau de contração de cada um. Para elaboração do plano motor a área motora suplenente também recebe informações do cerebelo através da via dentato-escor-tical e das núcleos da base, através da alça motora. Com o plano motor passado à execução, a carga dos tratos corticospinais, para músculos distais dos membros, e retículo espinal, para músculos proximais. Com isto, a braça e o antebraço se deslocam em direção a garrafa de vinho (via trato corticospinal), que será agarrada pelos dedos (trato corticospinal).

3.4 SISTEMA DE NEURÓNIOS-ESPELHOS

Neurónio espelho é um tipo de neurónio que é ativado, não só quando um indivíduo faz um ato motor específico como estender a mão para pegar um objeto, mas também quando ele vê outro indivíduo fazendo a mesma coisa. Em conjunto, esses neurónios têm sido chamados de sistema de neurónios-espelhos. No homem e no macaco este sistema é homoparietal ocupando parte da área pré-motora e estendendo-se também a parte inferior do lobo parietal. Mapeando-se os neurónios-espelhos ativados com a observação do movimento em várias partes do corpo, verificou-se que há uma distribuição somatotópica semelhante a observado na área motora primária. Os neurónios-espelhos têm ação motora ou excitatória nos neurónios responsáveis pelo ato motor observado, facilitando sua execução. Eles estão na base da aprendizagem motora por imitação. Assim, um determinado movimento de ginástica é aprendido muito

mais rapidamente quando se observa alguém fazendo de que com uma descrição ou figura de vídeo. Os neurónios-espelhos têm papel importante na aprendizagem motora de crianças pequenas que imitam os pais ou as babás.

4.0 ÁREAS DE ASSOCIAÇÃO TERCIÁRIAS

Segundo várias, as áreas terciárias ocupam o topo da hierarquia funcional do córtex cerebral. Elas são supramodais, ou seja, não se relacionam isoladamente com nenhuma modalidade sensorial. Recebem e integram as informações sensoriais já elaboradas por todas as áreas secundárias e são responsáveis também pela elaboração das diversas estratégias comportamentais.

O emprego das técnicas de neuroimagem funcional causou uma revolução no conhecimento sobre as áreas corticais de associação e associadas, que hoje estão na vanguarda de frente das pesquisas em neurociências.

A seguir estudaremos cada uma das áreas terciárias do cérebro, ou seja, a *área pré-frontal*, a *área parietal posterior*, a *córtex insular anterior* e as *áreas orbitais*.

4.1 ÁREA PRÉ-FRONTAL

A área pré-frontal compreende a parte anterior não motora do lobo frontal (Figuras 26.1 e 26.2). Essa área desenvolveu-se muito durante a evolução dos mamíferos, e no homem ocupa cerca de 14 da superfície de córtex cerebral. Ela tem conexões com quase todas as áreas corticais, com várias núcleos da base, com especial o núcleo dorsomedial, amígdala, hipocampo, núcleo da base, cerebelo, tronco encefálico, ou seja, praticamente todo o encefalo além das projeções motoras e nervosas dos sistemas modulatórios de projeção ascendente. Este vasto número de conexões lhe permite exercer funções coordenadoras das funções neurais, sendo a principal responsável por nosso comportamento inteligente. As informações sobre o significado funcional da área pré-frontal, foram inicialmente obtidas principalmente através de experiências feitas em macacos e da observação de casos clínicos nos que se houve lesão nessa área. Destes, o mais famoso ocorreu em 1848, quando P.T. Clegg, funcionário de uma ferrovia americana, teve seu córtex pré-frontal descalado por uma barra de ferro. Ele conseguiu sobreviver ao acidente, mas sua personalidade antes caracterizada

1. Revisão em Rizzolatti & Ferrari PF (2001) Evolution of mirror systems: a simple mechanism for complex cognition and function. *Annals of the New York Academy of Sciences*, 75: 160-71.

pela responsabilidade e seriedade mudava dramaticamente. Embora com suas funções cognitivas basicamente normais, ele perdeu totalmente o senso de suas responsabilidades sociais e passou a vagar de um emprego a outro, dizendo "as mais grossas profanidades" e cubinou a horta de ferro que o veterinário "Sua mente estava tão radicalmente mudada que seus amigos diziam que ele não era mais o mesmo" (Cragestoma Harlow, médico que acompanhava o caso naquela época).

Não que se refira às observações em si mais, a experiência mais famosa foi feita em 1935, por Fulton e Jacobsen, em duas macaças chimpanzé⁴ que tiveram suas áreas pré-frontais removidas. Depois da operação, as macaças passaram a não resolver mais certos problemas simples, como achar o alimento escondido pouco tempo antes. Sabe-se hoje que isso foi devido à perda da memória operacional, que é função da área pré-frontal. Além disso, os animais tornaram-se completamente distraididos e não descrevem mais as características e as reações de descontentamento em situações de frustração.

Com base nessas experiências, Egas Moniz e Almeida Lima, dois cirurgiões portugueses, fizeram pela primeira vez, em 1936, a *lobotomia pré-frontal* para tratamento de doentes psiquiátricos com quadros de depressão e ansiedade.⁵ A operação consiste em uma secção bilateral da parte anterior dos lobos frontais. Sabe-se hoje que os resultados devem-se principalmente à secção das conexões da área pré-frontal com o núcleo dorsomedial do tálamo. Essa cirurgia melhora as sinismas de ansiedade e depressão dos doentes, que entram em estado de "temporariamente psíquico" ou seja, deixam de reagir a circunstâncias que normalmente determinam alegria ou tristeza. O trabalho de Egas Moniz e Almeida Lima sobre a leucotomia frontal teve grande repercussão, pois, pela primeira vez empregou-se uma técnica cirúrgica para tratamento de doenças psíquicas (*psicocirurgia*). O método foi largamente usado, caído em desuso com o aparecimento de drogas de ação antidepressiva. Uma consequência indesejável da leucotomia é que muitos pacientes perdem a capacidade de decidir sobre os comportamentos mais adequados diante de cada situação, podendo, por exemplo, com a maior naturalidade, urinar, defecar ou masturbar-se em público.

Do ponto de vista funcional pode-se dividir a área pré-frontal em duas subáreas, dorso lateral e orbitofrontal.⁶

4.1.1 Área pré-frontal dorsolateral

Ocupa a superfície anterior e dorsolateral do lobo frontal. Liga-se ao corpo estriado (putâmen) integrando o circuito cortico-estriado subcortico-cortical. Este circuito tem papel extremamente importante nas chamadas funções executivas que envolvem o planejamento, execução das estratégias comportamentais mais adequadas à situação física e social do indivíduo, assim como capacidade de alterá-las quando tais situações se modificam. Envolve também a avaliação das consequências dessas ações, planejamento e organização, com inteligência de ações e soluções de problemas novos. Além disso, a área pré-frontal dorsolateral é responsável pela memória operacional, que é um tipo de memória de curta duração, temporária e suficiente para manter na mente as informações relevantes para a conclusão de uma atividade que está em andamento. Ela será estudada no capítulo 28.

4.1.2 Área pré-frontal orbitofrontal

Ocupa a parte ventral do lobo frontal, adjacente às órbitas compreendendo os polos orbitários (Figura 7.8). Projeta-se para o núcleo caudado que, por sua vez se projeta para o globo pallidum, a seguir para o núcleo dorsomedial do tálamo, que se projeta para a área pré-frontal orbitofrontal, fechando o circuito. Este circuito está envolvido no processamento das emoções, supressão de comportamentos socialmente indesejáveis, manutenção da atenção. Sua lesão como ocorre nas lobotomias pré-frontais, resulta no que já foi chamado de "temporariamente psíquico" ou seja, o paciente deixa de reagir às situações que normalmente resultam em alegria ou tristeza além do *déficit* de atenção e comportamentos inadequados como já foi descrito no item 4.1 a propósito das lobotomias e do caso clássico de P. T. Gage.

4.2 ÁREA PARIETAL POSTERIOR

Compreende todo o lobo parietal inferior, ou seja, os polos supramarginal (área 40) e angular (área 39) (Figura 26.1), estendendo-se também às surgências do sulco temporal superior e parte do lobo parietal superior (Figura 26.1). Situa-se, pois, entre as áreas

4. Potência não temia a menor importância, os nomes das macaças eram Lucy e Beek.

5. Egas Moniz em 1949 ganhou o Prêmio Nobel de Medicina e Fisiologia, mas curiosamente não pelo seu trabalho em psicocirurgia mas pela angiografia cerebral de que foi pioneiro.

6. Não há consenso entre os autores sobre como dividir a área pré-frontal, alguns autores reconhecem 5 áreas, outros uma ou nenhuma. Optamos por duas áreas com base em Kandel et al. (2003), *Principles of Neural Science*, New York, McGraw-Hill, 1960p.

secundárias auditiva, visual e somestésica, funcionando como centro que integra informações recebidas dessas três áreas. Reune as informações já processadas de diferentes áreas para gerar uma imagem mental completa dos objetos sob a forma de percepções, podendo reunir, além da aparência do objeto, seu cheiro, som, gosto, seu nome. Essa área está em vida não somente na sensação somática, mas na visão possibilitando a ligação de elementos de uma cena visual em um conjunto coerente. Participa também no planejamento de movimentos e na atenção seletiva. A área parietal posterior é importante para a percepção espacial permitindo ao indivíduo determinar as relações entre os objetos no espaço extrapessoal. *Em lesões bilaterais o doente fica incapaz de explorar o ambiente e alcançar objetos de interesse.* Ela permite também que se tenha uma imagem das partes componentes do próprio corpo e sua relação com o espaço, razão pela qual já foi também denominada *área do esquema corporal*. Essas funções ficam mais claras com a descrição dos quadros clínicos ligados a lesões que nela ocorrem. Um dos sintomas pode ser desorientação espacial generalizada, que faz com que o paciente não mais consiga deslocar-se de casa para o trabalho e, nos casos mais graves, nem mesmo dirigir-se de uma cadeira para a cama.

Entretanto, o quadro clínico mais variado é visto nas lesões da área parietal posterior, em especial de sua parte parietal inferior é a chamada *síndrome de negligência ou síndrome de inatenção*, que se manifesta nas lesões do lado direito, ou seja, no hemisfério mais relacionado com os processos visuoespaciais. Ocorre uma negligência sensorial do mundo contralateral. Pode-se considerar um quadro de negligência em relação ao próprio corpo ou ao espaço exterior. No primeiro caso, o paciente perde a noção de seu esquema corporal, deixa de perceber a metade esquerda de seu corpo como fazendo parte do seu "eu" e passa a negligenciá-la. Assim, ele deixa de se lavar, fazer a barba ou calçar os sapatos do lado esquerdo, não porque não possa fazê-lo, mas simplesmente porque para ele, a metade esquerda do corpo não lhe pertence. Alguns doentes com hemiplegia esquerda sequer reconhecem que seu lado esquerdo está paralisado. No caso da síndrome de negligência em relação ao espaço pessoal e extrapessoal, que pode ser concomitante com o quadro anterior, o paciente passa a agir como se o lado esquerdo o mundo deixasse de existir de qualquer forma significativa para ele. Assim, ele só escreve na metade direita de papel, só lê a metade direita das sentenças e só come o alimento colocado no lado direito do prato. O neurologista ao poder com-

parar com um doente como esse se aborda-lo pelo lado direito.

4.3 CÓRTEX INSULAR ANTERIOR

Nos últimos dez anos, vive uma explosão de informações sobre a ínsula, durante muito tempo considerada como uma das "áreas cegas" do cérebro. A ínsula tem duas partes, anterior e posterior, separadas pelo sulco central (Figura 7 b), e uma terceira entre suas estruturas e funções. O córtex insular posterior é associado a estereotípico granular característico das áreas de projeção primárias, no caso, as áreas gustativa e sensoriais viscerais, já o córtex insular anterior é associado a um tipo, característico das áreas de associação. Estudos principalmente de neuroimagem funcional no último momento que o córtex insular anterior está envolvido em pelo menos nas seguintes funções:

- Empatia ou seja, a capacidade de se identificar com outras pessoas e perceber e se sensibilizar com seu estado emocional. O córtex insular anterior é ativado em indivíduos normais quando observam imagens de situações dolorosas, como, por exemplo, um dedo preso na porta do automóvel. Entretanto, não há ativação se o dedo estiver apenas encostado na porta. Há evidência de que esta capacidade, de grande importância social, é perdida em lesões da ínsula e pode estar na base de muitas psicopatias.
- Reconhecimento da própria fisionomia como diferente da dos outros. Por exemplo, ela é ativada quando uma pessoa se observa em um espelho ou em uma foto, mas não em fotos de outras pessoas. Como já foi visto, o reconhecimento da fisionomia dos outros depende de áreas visuais secundárias.
- Sensação de nojo na presença ou simplesmente com imagens de fezes, vômitos, cântaros e outras situações consideradas nojentas. Ela é ativada também com a visão de pessoas com fisionomia de nojo. A sensação de nojo tem valor adaptativo, pois afasta as pessoas de situações associadas a doenças. Em casos de lesões da ínsula, ocorre perda do senso de nojo.
- Percepção dos componentes subjetivos das emoções. Esta função que permite ao indivíduo sentir as emoções é também exercida por al-

7. Gu X, Z. Gao, Wang X, Liu X, Knight RT & Hui P. The Anterior insular cortex is necessary for empathic pain perception. Brain. 135: 2726-2734.

gumas outras áreas corticais e subcorticais do sistema límbico (Capítulo 27).

4.4 ÁREAS LÍMBICAS

As áreas corticais límbicas compreendem áreas de arcocórtex (hipocampo, giro dentado, giro para-hipocámpico), de mesocórtex (giro do cíngulo) e de isocórtex (ínsula anterior) e a área pré-frontal orbitofrontal. Todas essas áreas fazem parte do sistema límbico, relacionado com a memória e as emoções. No caso do giro do cíngulo essas duas funções ocorrem em regiões diferentes. O cíngulo anterior que ocupa o 1.º 3 anterior do giro do cíngulo, relaciona-se com as emoções e a parte posterior, que corresponde aos 2.º 3 anteriores, relaciona-se com a memória. Todas essas áreas serão estudadas nos capítulos 27 e 28.¹

5.0 ÁREAS RELACIONADAS COM A LINGUAGEM AFASIAS

A linguagem verbal é um fenômeno complexo do qual participam áreas corticais e subcorticais. Não resta a menor dúvida, entretanto, que o córtex cerebral tem o papel mais importante. Admita-se, com base nos trabalhos de Geschwind, a existência de apenas duas áreas

corticais principais para a linguagem, uma anterior e outra posterior (Figura 26.6), ambas de associação terciária. A *área anterior da linguagem* (Figura 26.6) corresponde à área de Broca e está relacionada com a *expressão da linguagem*. Situa-se nas partes opercular e triangular do giro frontal inferior, correspondendo à área 44 e parte da área 45 de Brodmann (Figura 26.3). A área de Broca é responsável pela programação da atividade motora relacionada com a expressão da linguagem. A *área posterior da linguagem* situa-se na junção entre os lobos temporal e parietal e corresponde à parte mais posterior da área 22 de Brodmann (Figura 26.1). Ela é conhecida também como *área de Wernicke* e está relacionada basicamente com a *percepção da linguagem*. A identificação destas duas áreas levou à proposição do modelo de linguagem clássico conhecido como modelo de Wernicke-Geschwind, em que a área de Broca contém os programas motores da fala e a de Wernicke, o significado, e que a conexão entre as duas possibilita entender e responder ao que os outros dizem. Realmente essas duas áreas estão ligadas pelo *fascículo longitudinal superior* ou *fascículo arqueado* (Figura 25.4), através do qual, informações relevantes para a correta expressão da linguagem passam da área de Wernicke para a área de Broca. A leitura e a escrita também dependem destas

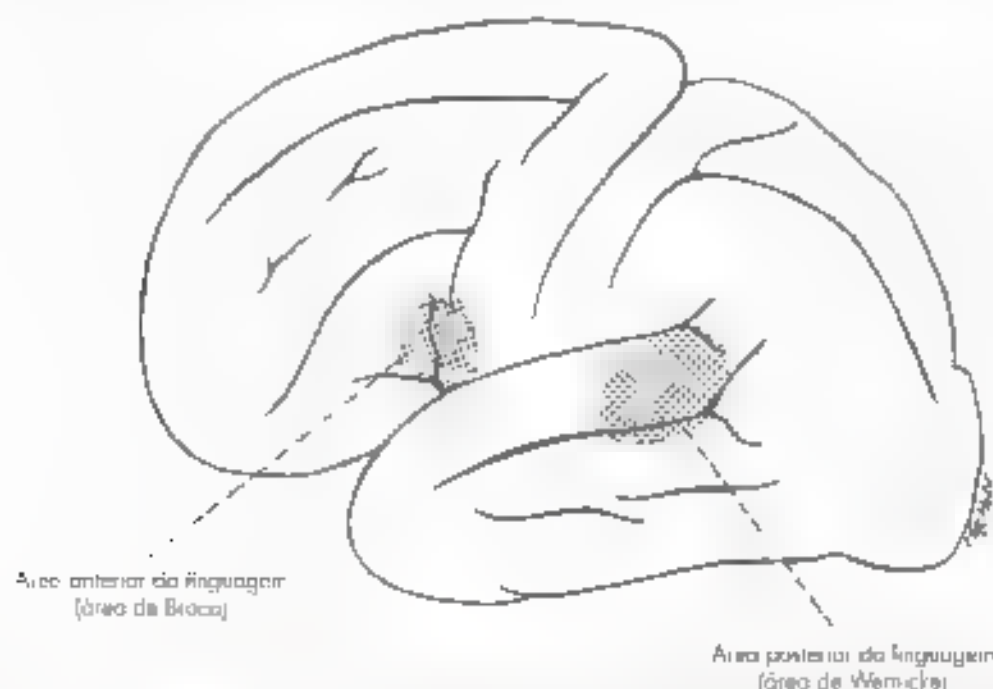


FIGURA 26.6 Áreas corticais da linguagem

1. Segundo a obra de Geschwind e Milner (1969), o giro do cíngulo é apresentado como consistindo de duas partes: a posterior (Brodmann 24) e a anterior (Brodmann 25). A proposta aqui é dividir em 4 partes, duas das quais com duas subdivisões. Referência: Vogt, D. & Paxinos (1997). *The human brain in three dimensions: a stereotaxic atlas of the human brain*. 3rd Edition. Amsterdam, Elsevier, p. 435pp.

duas áreas. Infirmações possuem do cortex visual para a área de Wernicke. Lesões dessas áreas dão origem a distúrbios de linguagem denominados *afasias*. Nas afasias, as perturbações da linguagem não podem ser atribuídas a lesões das vias sensitivas ou motoras envolvidas na formação, mas apenas a lesão das áreas corticais de associação responsáveis pela linguagem. Distinguem-se dois tipos básicos de afasia: *motora* ou de *expressão*, em que a lesão ocorre na área de Broca; *sensitiva* ou de *percepção*, em que a lesão ocorre na área de Wernicke. Nas afasias motoras, ou *afasias de Broca*, o indivíduo é capaz de compreender a linguagem falada ou escrita, mas tem dificuldade de se expressar adequadamente, falando ou escrevendo. Nos casos mais comuns, ele consegue apenas produzir poucas palavras com dificuldade e tende a produzir as frases, seja falando ou escrevendo, de maneira telegráfica. Nas afasias sensitivas, ou afasias de Wernicke, a compreensão da linguagem, tanto falada como escrita, é muito deficiente.

Sabe-se hoje que as perturbações da linguagem ocorrem desde não para as afasias de Broca e de Wernicke se acontecem em casos de lesões que ultrapassam os limites das áreas de Broca e de Wernicke. Quando as lesões se limitam exclusivamente a estas áreas, o déficit de linguagem é bem menor. Os estudos com ressonância magnética funcional demonstraram que, além das duas áreas clássicas de Broca e Wernicke, existem outras áreas cerebrais relacionadas com aspectos específicos da linguagem. Assim, por exemplo, no lobo temporal, existem áreas diferentes para a capacidade de nomear pessoas, de animais ou de objetos. Lesões nessas áreas resultam em afasias, nas quais há dificuldade em dizer nomes dessas categorias. Lesão do giro angular pode causar um tipo de afasia denominada *dislexia*, dificuldade de ler, que pode estar acompanhada de *disgrafia*, ou dificuldade de escrever. O que foi visto dá uma visão simplificada das áreas cerebrais relacionadas com a linguagem e seu funcionamento. Este é um assunto hoje muito complicado, objeto de pesquisas por neurocientistas e neurolinguistas, havendo vários tipos de afasias identificáveis na prática clínica que justificaram a denominação de *afasiólogos* para os especialistas nessa área. Fato de extrema importância descoberto por Broca, 1868, é que, na maioria dos indivíduos, as áreas corticais da linguagem se localizam apenas do lado esquerdo, como será visto no próximo item a propósito da assimetria das funções corticais.

6.0 ASSIMETRIA DAS FUNÇÕES CORTICAIS

Desde o século passado, os neurologistas constataram que as afasias estão quase sempre associadas

a lesões no hemisfério esquerdo e que lesões do lado direito só excepcionalmente causam distúrbios da linguagem. Esse fato demonstra que, do ponto de vista funcional, os hemisférios cerebrais não são simétricos e que na maioria dos indivíduos as áreas da linguagem estão localizadas do lado esquerdo. Mesmo a linguagem de sabais, que depende de informações visuo-motoras, situa-se no hemisfério esquerdo. Surgiu assim o conceito de que este hemisfério seria o *hemisfério dominante*, enquanto o hemisfério direito exerceria papel secundário. Na realidade, sabe-se que se o hemisfério esquerdo é mais importante do ponto de vista da linguagem e do raciocínio matemático, o direito é "don" nante" do que diz respeito ao desempenho de certas habilidades artísticas, como música e pintura, a percepção de relações espaciais, a atenção visuoespaciais e ao reconhecimento da fisionomia das pessoas. Portanto, o que de fato existe é uma especialização dos hemisférios. Entretanto, desde que entendido apenas como aquele hemisfério no qual se localizam as áreas da linguagem, a denominação *hemisfério dominante* ainda pode ser empregada, mesmo porque continua sendo usada na prática médica. Convém assinalar que a assimetria funcional dos hemisférios cerebrais se manifesta apenas nas áreas de associação, uma vez que o funcionamento das áreas de percepção, tanto motoras como sensitivas, é igual dos dois lados. A assimetria é também anatômica. Na maioria das pessoas, a região do lobo temporal correspondente a área de Wernicke é maior a esquerda do que a direita. Curiosas são as relações entre dominância cerebral na linguagem e o uso preferencial da mão. Em 96% dos indivíduos estudados, o hemisfério dominante é o esquerdo, mas, nos indivíduos lambotos ou ambidestros, esse valor cai para 74%. Em 4%, o hemisfério da linguagem é o direito; e em 15% a sua localização não está bem estabelecida, o que significa que em um canhoto, é mais difícil prever o lado em que se localizam os centros da linguagem. Essa informação é importante para um neurocirurgião que pretenda operar regiões próximas às áreas de Broca ou de Wernicke de um indivíduo, pois qualquer ação intempestiva nessas áreas poderia causar uma afasia. Para saber com segurança o lado em que estão os centros da linguagem, o cirurgião injetava em uma das carótidas um anestésico de ação muito rápida (amita sódica), enquanto pedia ao paciente para contar em voz alta. A droga é levada preferencialmente ao hemisfério do mesmo lado em que foi injetada e nele causa um breve período de disfunção. Se nesse hemisfério estiverem os centros da linguagem, o paciente para de contar e não responde ao comando para continuar. Hoje são porém, empregadas técnicas de neuroimagem funcio-

nal, que não são invasivas. Enquanto a pessoa fala, são ativadas áreas de apenas um dos hemisférios, que é o da linguagem (Figura 3) (1).

Entretanto, a maioria das funções utiliza os dois hemisférios de alguma forma. Mesmo na linguagem, enquanto na maioria dos indivíduos o esquerdo está relacionado mais ao significado das palavras, o direito está relacionado a prosódia, ou seja, entonação, gestos, expressões faciais associados à fala.

A assimetria funcional entre os dois hemisférios torna mais importante o papel do corpo caloso de transmitir informações entre eles. Isso ficou provado pelo estudo de pacientes em que essa comissura foi seccionada cirurgicamente para melhorar certos quadros de

epilepsia. Esses indivíduos não têm nenhum distúrbio sensitivo ou motor evidente. Entretanto, são incapazes de descrever um objeto colocado em sua mão esquerda, embora possam fazê-lo quando o objeto é colocado na mão direita. Nesse caso, as impressões sensoriais do objeto chegam ao hemisfério esquerdo, onde estão as áreas da linguagem, o que permite a descrição do objeto. Já no caso em que o objeto é colocado na mão esquerda, os impulsos sensoriais chegam ao hemisfério direito, onde não existem áreas da linguagem. Como estão lesadas as fibras do corpo caloso, que no indivíduo normal, transmitem as informações aos centros da linguagem do hemisfério esquerdo, o indivíduo, apesar de reconhecer o objeto, é incapaz de descrevê-lo.

Áreas Encefálicas Relacionadas com as Emoções. Sistema Límbico

1.0 INTRODUÇÃO

Alegria, tristeza, medo, prazer e raiva são exemplos de emoções que podem ser definidas como sentimentos subjetivos que suscitam manifestações fisiológicas e comportamentais. As manifestações fisiológicas estão a cargo do sistema nervoso autónomo, as comportamentais resultam da acção do sistema nervoso motor somático e são características de cada tipo de emoção e de cada espécie. Assim, por exemplo, a raiva manifesta-se de maneira diferente no homem, no gato ou em um galo. A alegria no homem, se expressa pelo riso, no cachorro, pelo abanar da cauda. O choro é uma expressão de tristeza, característica do homem. A distinção entre o componente central, subjetivo, e o componente periférico, expressivo da emoção é, pois, importante para seu estudo. Há uma coisa clara se lembrarmos que um bom ator pode simular perfeitamente todos os padrões motores ligados à expressão de determinada emoção, sem que sinta emoção nenhuma.

As emoções podem ser classificadas em positivas e negativas, conforme sejam agradáveis ou desagradáveis. Entre as primeiras, estão a alegria e bem-estar e o prazer em suas diversas modalidades. Entre as segundas estão o medo, a tristeza, o desespero, o nojo, a raiva e muitas outras. As emoções estão relacionadas com

áreas específicas do cérebro que, em conjunto, constituem o sistema límbico. Algumas dessas áreas estão relacionadas também com a motivação, em especial com os processos motivacionais primários, ou seja, aqueles estados de necessidade ou de desejo essenciais à sobrevivência da espécie ou do indivíduo, tais como fome, sede e sexo. Por outro lado, as áreas encefálicas ligadas ao comportamento emocional também controlam o sistema nervoso autónomo, o que é fácil de entender tendo em vista a importância da participação desse sistema na expressão das emoções.

2.0 O SISTEMA LÍMBICO: HISTÓRICO E CONCEITO

Na face medial de cada hemisfério cerebral, observa-se um sulco cortical contínuo, constituído pelo giro da úngula, giro para-hipocampo e hipocampo (Figura 7.7). Este arco cortical contorna as formações inter-hemisféricas e foi considerado por Henson (1850) como um lobo independente, o *granule lobe límbico* (de *limba*, contorno). Este lobo é filogeneticamente muito antigo, existindo em todos os vertebrados. Apresenta certa organização encefalicamente, pois seu cortex é mais simples que o do córtex que o circunda. Em 1937 o neuroanatomista James Papez publicou um trabalho famoso no qual propunha um novo mecanismo para explicar as emoções. Este mecanismo envolvia as estruturas do lobo límbico, núcleos do hipotálamo e alarino, todas unidas por um circuito que ficou conhecido como circuito de Papez (Figura 27.1) (p. 10).

1 Para um estudo comparativo sobre a expressão das emoções, ver o livro de um autor atual livro de Charles Darwin: *The expression of emotions in man and animals* (London: John Murray, 1872).

3.2 CÓRTEX INSULAR ANTERIOR

As funções do córtex insular anterior, quase todas relacionadas com as emoções, já foram estudadas no Capítulo 26, item 4.3.

3.3 CÓRTEX PRÉ-FRONTAL ORBITOFRONTAL

O estudo geral das funções do córtex pré-frontal foi feito no Capítulo 26, item 4.7. Somente a área orbitofrontal, está envolvida no processamento das emoções (Capítulo 26, item 4.1.2). Ela tem conexões com o corpo estriado e com o núcleo dorsomedial do tálamo integrando o circuito em ulgu orbitofrontal – estriado – tálamo – córtex. Só recentemente concluiu-se que as funções e disfunções antes atribuídas à área pré-frontal orbitofrontal são do circuito que ela integra.

3.4 HIPOTÁLAMO

O estudo do hipotálamo foi feito no Capítulo 22 onde foram analisadas suas inúmeras funções. Entre essas, é especialmente relevante, no contexto deste capítulo, a regulação dos processos emocionais. Estimulações elétricas ou lesões de algumas áreas do hipotálamo em animais não anestesiados determinam respostas emocionais complexas, como raiva e medo, ou, conforme a área, placidez. Verificou-se, por exemplo, que a lesão do núcleo ventromedial do gato torna o animal extremamente agressivo e perigoso. Em

uma experiência clássica, verificou-se que, quando se resectam os hemisférios cerebrais de um gato, inclusive o diencéfalo, deixando-se apenas a parte posterior do hipotálamo, o animal desenvolve um quadro de raiva que desaparece quase completamente quando se desigota o núcleo hipotálamico. Além disso, o hipotálamo tem papel importante como coordenador das manifestações periféricas das emoções, através de suas conexões com o sistema nervoso autônomo.

A maioria das modificações de comportamento observadas em experiências com o hipotálamo de ratos mas já foi também observada no homem em experiências realizadas durante o ato operatório ou como consequência de traumatismos, tumores, lesões vasculares ou infecções desta região. Não resta, pois, dúvida de que o hipotálamo exerce importante papel na coordenação e na integração dos processos emocionais.

3.5 ÁREA SEPTAL

Vendo abaixo do resto do corpo caudado, imediatamente à frente da terminal e à comissura anterior (Figura 7.7), a área septal compreende grupos de neurónios de disposição subcortical que se estendem até a base do septo pelucido, conhecidos como *núcleos septais*. A área septal tem conexões extremamente amplas e complexas, destacando-se suas projeções para a amígdala, hipocampo, tálamo, giro do cíngulo, hipotálamo e formação reticular, através do feixe prosencefalo medial. Através deste feixe a área septal recebe fibras

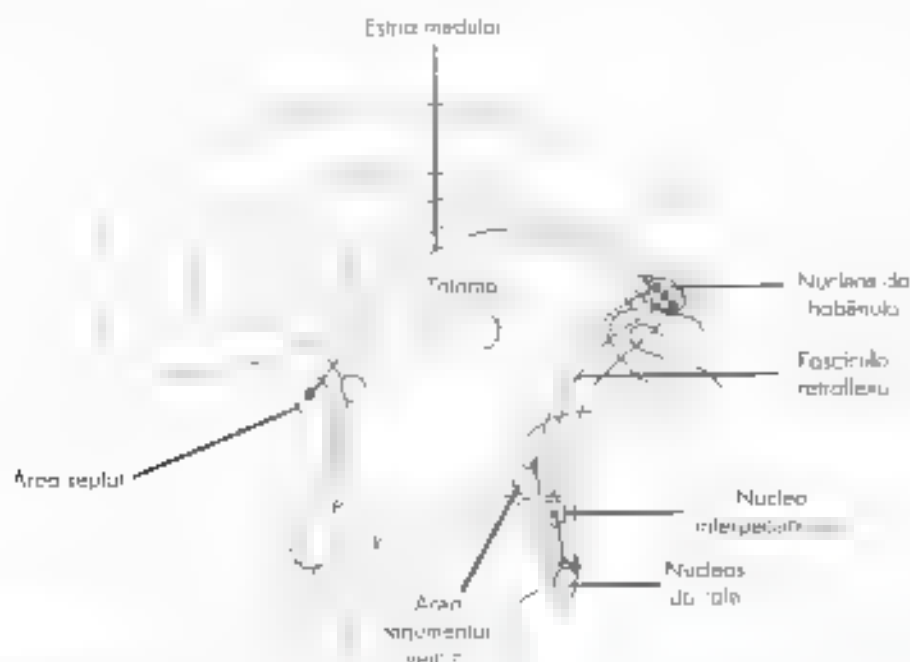


FIGURA 27.3 Desenho esquemático das principais conexões da habênula

dopaminérgicas da área tegmentar ventral (Figura 27.3) e faz parte do sistema mesolímbico ou sistema de recompensa do cérebro que será visto no item 2.3. Lesões bilaterais da área septal em animais causam a chamada "raiva septal", caracterizada por hiperatividade emocional, fúria e ruiva diáble de condições que normalmente não modificam o comportamento do animal. Exuminações da área septal causam alterações da pressão arterial e do ritmo respiratório, mostrando o seu papel na regulação de atividades viscerais. Por outro lado, as experiências de autoestimulação, a serem descritas no item 2.3, mostram que a área septal é um dos centros de prazer no cérebro e sua estimulação provoca euforia. A destruição da área septal resulta em reação anormal aos estímulos sexuais e à raiva.

3.6 NÚCLEO ACCUMBENS

Situado entre a cabeça do núcleo caudado e o putâmen (Figura 24.3) o núcleo accumbens faz parte do corpo estriado ventral. Recebe aferências dopaminérgicas principalmente da área tegmentar ventral do mesencéfalo, e projeta eferências para a parte orbitofrontal da área pré-frontal. O núcleo accumbens é o mais importante componente do *sistema mesolímbico*, que é o sistema de recompensa ou de prazer do cérebro, como será visto no item 3.9.

3.7 HABÊNULA

A habênula se situa no arguto das habênulas, no epitalamo, abaixo e lateralmente a glandula pineal.

(Figura 5.2). É caracterizada pelos núcleos habênula medial e lateral. O núcleo lateral tem função mais conectiva. Suas conexões são muito complexas, destacando-se as aferências que recebem dos núcleos septais pela estria medular do lábio e suas projeções pelo fascículo retróflexo para o núcleo anteroposterior do mesencéfalo e para os neurônios dopaminérgicos do sistema mesolímbico, sobre os quais têm ação inibitória (Figura 27.3). Tem também ação inibitória sobre o sistema serotoninérgico de projeção difusa, através de suas conexões com os núcleos da base. Assim, a habênula participa da regulação dos níveis de dopamina nos neurônios do sistema mesolímbico as quais, como já foi visto, constituem a principal área do sistema de recompensa ou de prazer do cérebro. A estimulação dos núcleos habênulares resulta em ação inibitória sobre o sistema dopaminérgico mesolímbico e sobre o sistema serotoninérgico de projeção difusa. Esta ação inibitória está sendo implicada na fisiopatologia dos transtornos de humor como a depressão na qual há uma ação inibitória exagerada do sistema mesolímbico. Casos graves de depressão, resistentes a medicamentos, já foram tratados com sucesso pela técnica de estimulação elétrica de alta frequência no núcleo lateral da habênula o que ocasiona uma inibição da atividade espontânea neste núcleo, causando uma espécie de ablação funcional de seus neurônios. Alguns sintomas da depressão como tristeza e a incapacidade de buscar o prazer (anedonismo) podem ser explicados pela queda da atividade dopaminérgica na via mesolímbica (em especial no núcleo accumbens). Experiências nas quais macacos são condicionados a apertar uma alavanca e receber uma

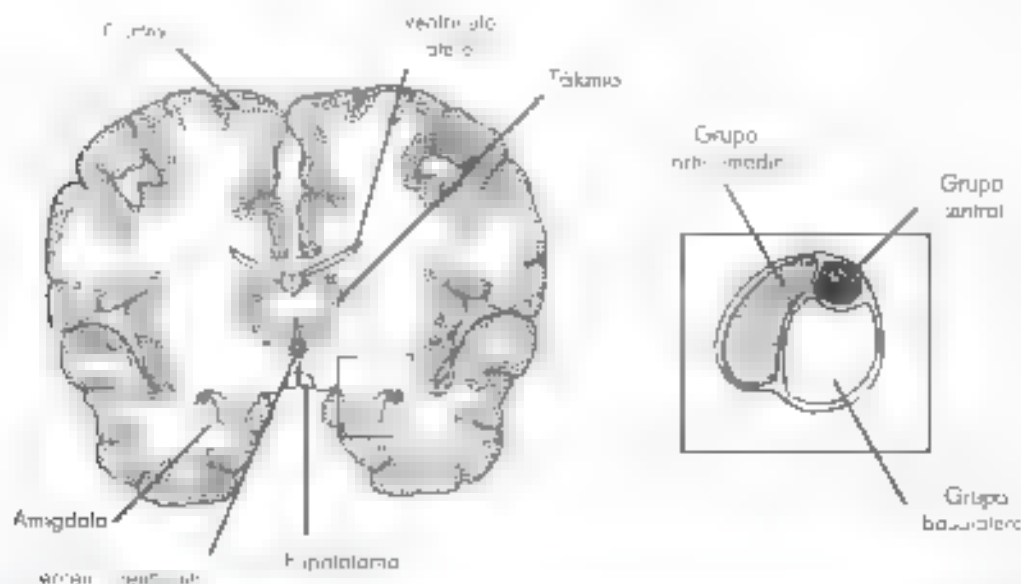


FIGURA 27.4 Desenho esquemático da localização da amígdala e seus três grupos nucleares.

recompensa resultam em ativação do sistema mesolímbico. Já o núcleo habenular lateral é ativado quando o rato não aperta a alavanca e não recebe a recompensa, ou seja, numa situação de frustração. Assim, o sistema mesolímbico é ativado pela recompensa e a habenula pela não recompensa.

3.8 AMÍGDALA

É também chamada corpo amigdalóide. Amígdala em grego significa amendoim, uma alusão à sua forma. É o componente mais importante do sistema límbico, o que justifica seu estudo mais detalhado.

3.8.1 Estrutura e conexões da amígdala

Apesar de seu tamanho relativamente pequeno, a amígdala tem 2 núcleos, o que lhe valeu o nome de complexo amigdalóide. Os núcleos da amígdala se dispõem em três grupos, cortico medial, basolateral e central (Figura 27.4). O grupo cortico medial recebe conexões aferentes e parece estar envolvido com os comportamentos sexuais. O grupo basolateral recebe a maioria das conexões aferentes da amígdala e a central dá origem às conexões eferentes. A amígdala é a estrutura subcortical com maior número de projeções do sistema nervoso, com cerca de 4 conexões aferentes e 20 eferentes. Possui conexões aferentes com todas as áreas de associação secundárias de córtex, trazendo informações sensoriais já processadas, além das informações das áreas subcorticais. Recebe, também, aferências de alguns núcleos hipotalâmicos, do núcleo dorsomedial do tálamo, dos núcleos septais e do núcleo do braço sorumbado. As conexões eferentes se distribuem em duas vias. A via amigdalofuga dorsal, que, através da espinha termina (Figura 5.2), projeta-se para os núcleos septais, núcleo accumbens, vários núcleos hipotalâmicos e núcleos da habenula. A via amigdalofuga ventral, que projeta-se para as mesmas áreas corticais, talâmicas e hipotalâmicas de origem das fibras aferentes, além do núcleo basal de Meynert. Por meio dessa via, a amígdala projeta eferências para núcleos do tronco encefálico envolvidos em funções viscerais, como o núcleo dorsal do vago, onde estão neurônios pré-ganglionares do parassimpático craniano. Além dessas conexões extrínsecas, os núcleos da amígdala comunicam-se entre si por fibras predominantemente glutamatérgicas, indicando grande processamento local de informações. Do ponto de vista neuroquímico, a amígdala tem grande diversidade de neurotransmissores, tendo sido demonstrada nela a presença de acetilcolina, GABA, serotonina, noradrenalina, substância P e endorfina. A grande complexidade estrutural e neuroquímica da amígdala está de acordo com a complexidade de suas funções. É a

principal responsável pelo processamento das emoções e desencadeadora do comportamento emocional.

3.8.2 Funções da amígdala

A estimulação dos núcleos do grupo basolateral da amígdala causa reações de medo e fuga. A estimulação dos núcleos do grupo cortico medial causa reação defensiva e agressiva. O comportamento de ataque agressivo pode ser desencadeado com estimulação da amígdala, mas também do hipotálamo.

A amígdala contém a maior concentração de receptores para hormônios sexuais do SNC. Sua estimulação reproduz uma variedade de comportamentos sexuais e sua lesão provoca hiperssexualidade. Entretanto, a principal e mais conhecida função da amígdala é o processamento do medo. Pacientes com lesões bilaterais da amígdala não sentem medo, mesmo em situações de perigo óbvio, como a presença de uma cobra venenosa. Isso interessante demonstrado pela neuroimagem funcional é que a amígdala é ativada pela simples visão de pessoas com expressão facial de medo.

Estudos de neuroimagem funcional demonstraram que a amígdala está envolvida também no reconhecimento de faces que expressam emoções, como medo e alegria. Como já foi visto, uma das áreas visuais secundárias do lobo temporal armazena imagens de faces e permite seu reconhecimento. Entretanto, o reconhecimento de faces com expressões emocionais ocorre apenas na amígdala. Pacientes com perda da capacidade de reconhecer faces por lesões das áreas visuais secundárias, prosopagnosia, continuam a reconhecer expressões faciais de emoção, o que é feito pela amígdala.

3.8.3 A amígdala e o medo

O medo é uma reação de alarme diante de um perigo. Esta reação resulta da ativação geral do sistema simpático e liberação de adrenalina pela medula da glândula suprarrenal. Este alarme, denominado Síndrome de Emergência de Cannon, visa preparar o organismo para uma situação de perigo na qual ele deve ou fugir ou enfrentar o perigo (*to fight or to flight*). As modificações que ocorrem no organismo nessas situações são descritas no Capítulo 12, item 5, onde se usa como exemplo o encontro com um boi no meio do pasto. É possível agora entender os circuitos cerebrais envolvidos nessa reação nos quais a amígdala tem papel central. A informação visual (auditiva, se o boi belar) é levada ao tálamo (corpo geniculado lateral) e daí a áreas visuais primárias e secundárias. A partir desse ponto, a informação segue por dois caminhos: uma via direta e outra indireta. Na via direta, a informação visual é levada e processada na amígdala basolateral, passa à amígdala central, que dispara o

ajustar a carga do sistema simpático. Isto permite uma reação de alarme imediata com maior desatuação autonômica e comportamental típicas. Na via indireta, a informação passa ao córtex pre-frontal e depois à amígdala. A via direta é mais rápida e permite resposta abertiva ao perigo. A via indireta é mais lenta, mas permite que o córtex pre-frontal analise as informações recebidas e seu contexto. Se não houver perigo (o boi é manso), a reação de alarme é desativada. A via direta é inconsciente e o medo só se torna consciente, ou seja, a pessoa só sente medo quando os impulsos nervosos chegam ao córtex.

Os medos nos animais são, em sua maioria, instintos. O animal já nasce com medo dos perigos mais comuns em seu habitat. Por exemplo, um macaco reage com medo de cobra mesmo que nunca a tenha visto. Mas eles podem também aprender a ter medo por um processo de condicionamento. Em uma experiência clássica, um rato foi submetido a estímulos neutros, como, por exemplo, o som de uma campainha (estímulo condicionado). Logo a este estímulo, segue-se um choque elétrico (estímulo não condicionado) aversivo para o animal. Submetido a um certo número de vezes a esses estímulos rapidamente, o animal passou a ter medo do som, mesmo sem o choque. A associação de dois estímulos é feita no núcleo lateral da amígdala e a resposta, a cargo principalmente do sistema nervoso simpático, é desencadeada pelo núcleo central. Em um animal sem amígdala, o condicionamento não ocorre. No homem, assim os medos são aprendidos, o condicionamento ocorre exatamente como nos animais. Pacientes com lesão da amígdala não aprendem a ter medo. No homem, o medo pode ocorrer mesmo sem condicionamento, por exemplo, se uma pessoa for informada de que alguma coisa é perigosa, pode passar a ter medo dela, mesmo sem tê-la visto.

3.9 SISTEMA DE RECOMPENSA NO ENCEFALO

Uma importante descoberta, que permitiu entender a relação do cérebro com a motivação e o prazer, foi feita em 1954 por Olds e Milner através da implantação de eletrodos no cérebro de ratos, de tal modo que os animais podiam estimular eletricamente o próprio cérebro apertando uma alavanca. Com esta técnica, verificaram que, em determinadas áreas (áreas de recompensa), os ratos se autoestimulavam com uma frequência muito alta, podendo chegar a 800 estimulações por hora, ocupando toda o tempo do animal, que deixava de ingerir água ou a comida, esgotando-se até a exaustão. Admite-se que a autoestimulação causa uma sensação de prazer que seria semelhante à que se sente quando se satisfaz a fome, a sede e o sexo. Algumas experiências de autoestimulação, realizadas com pacientes humanos

da tentativa de tratamento de problema neurológico, confirmaram a presença de áreas cuja estimulação causa prazer. Em um caso, o paciente com eletrodo na área septal relatou uma sensação boa que precedia um orgasmo. Sabe-se hoje que as áreas que determinam estimulações com frequências mais elevadas compõem o sistema dopaminérgico mesolímbico ou sistema de recompensa (figura 27.5), formada por neurônios dopaminérgicos que da área tegmental ventral do mesencefalo, passando pelo feixe prosencefálico medial, terminam nos núcleos septais e no núcleo accumbens, os quais, por sua vez, projetam-se para o córtex pre-frontal orbito-frontal. Há também projeções diretas da área tegmental ventral para a área pre-frontal e projeções de retroalimentação entre esta área e a tegmental ventral.



FIGURA 27.5 Esquema do sistema dopaminérgico mesolímbico

o Sistema de Recompensa pretua com a sensação de prazer os comportamentos importantes para a sobrevivência, mas é também ativado por situações cotidianas que causam alegria como, por exemplo, quando ramos de uma piada⁴ vencemos algum desafio, conquistamos uma vitória, tiramos uma nota boa na escola ou simplesmente quando vemos as pessoas que amamos felizes.

Sabe-se hoje que o prazer sentido após o uso de drogas de abuso, como heroína e crack, deve-se à estimulação do sistema dopaminérgico mesolímbico em especial, o núcleo accumbens. A dependência ocorre pela estimulação exagerada dos neurônios deste sistema, o que resulta em gradual diminuição da sensibilidade dos receptores e redução de seu número. Com isso, doses cada vez maiores são necessárias para obter-se o mesmo prazer. Quando, na experiência de autoestimulação, o eletrodo é substituído por um dispositivo que permite ao rato injetar heroína no núcleo

4 Watson, K.K., Matthews, B.J. & Altman, J.M. 2007. Brain activation during sight gags and language-dependent humor. *Cerebral Cortex* 17(2): 343-354.

acumbens, a frequência de autoinjecções é muito baixa. Assim, o comportamento de um rato que se autoestimarizante a caustação assemelha-se e tem a mesma base neural do comportamento de um dependente químico que renuncia a todos os valores da vida pelo prazer da droga.

4.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

4.1 INTRODUÇÃO

Classicamente, a Neurologia é o ramo da Medicina que diagnostica e trata os distúrbios orgânicos do sistema nervoso, e a Psiquiatria, os distúrbios da mente. Porém, com o avanço da neurociência, o fracionamento entre Neurologia e Psiquiatria ficou cada vez menor e se apoia mais na sintomatologia. Por definição distúrbios orgânicos são aqueles em que se pode definir uma causa ou uma lesão que o justifique. Nos distúrbios mentais, nem sempre esta causa é apurável. Mas sabe-se hoje que na maioria desses distúrbios, a causa é uma alteração da anatomia química do cérebro. A maioria dos transtornos mentais tem atualmente uma base neurobiológica definida geneticamente, que determina uma predisposição neuroquímica. Esta predisposição pode ser influenciada por fatores ambientais que geralmente envolvem os sistemas modulatorios de projeção difusa do cérebro, cujo conhecimento deu as bases farmacológicas para o tratamento de distúrbios mentais. Apesar de nem todos os transtornos terem sua base biológica completamente definida, a neurociência tem contribuído muito para sua compreensão e tratamento, e na base das neurociências está a neuroanatomia. Há evidências de base neurobiológica em transtornos como ansiedade, depressão, esquizofrenia, transtorno obsessivo compulsivo, transtorno de déficit de atenção e hiperatividade

entre outros. Como exemplo, abordaremos a seguir o transtorno de ansiedade e o estresse.

4.2 ANSIEDADE E ESTRESSE

Como já foi visto, as respostas autônomas e comportamentais que ocorrem na reação normal ao medo têm o papel de preparar o organismo para situações agudas de emergência. A ansiedade é um estado psicológico muito comum. Ele é a expressão apropriada do medo, que neste caso é duradouro e pode ser desencadeado por perigos pouco evidentes ou pela recordação de eventos que supostamente podem ser perigosos. A ansiedade desencadeada de forma crônica se transforma em estresse e causa danos ao organismo. Uma pessoa saudável regula a resposta ao medo através do aprendizado. O medo de voar de avião pode ser grande a primeira vez e depois se aprende que não há perigo. No transtorno de ansiedade, o indivíduo pode aprender a controlar a mesma resposta ao avião, mas a resposta é exagerada e não pode ser controlada. A resposta ao medo é regulada pelo hormônio adrenocorticotrófico (ACTH) que, por sua vez, induz a liberação do cortisol pela adrenal. A hipófise-hipotálamo-hipofise-adrenal é regulada pelo hipotálamo que exerce seu efeito no todo este eixo. A exposição crônica ao cortisol pode levar à disfunção e à morte dos neurônios hipocámpais. Assim, a degeneração de hipocampo torna a resposta ao estresse mais acuminada, levando a maior liberação de cortisol e maior lesão do hipocampo. Estudos de neuroimagem mostraram redução no volume do hipocampo com repercussão sobre a memória em pacientes que sofreram de transtorno de estresse pós-traumático. A resposta ao estresse tem sido relacionada tanto à hiperatividade da amígdala como à redução da atividade do hipocampo.

3 Entre os transtornos de ansiedade, o transtorno de ansiedade generalizada é o mais comum. Ele é caracterizado por períodos de ansiedade crônica e excessiva, sem causa aparente, que interfere no funcionamento normal do indivíduo. Para informações mais aprofundadas sobre este assunto, veja Garfield, P. L. e DeRiemer, C. M., 2008, *Neurobiology of Panic Disorder: From animal models to human neuroimaging*, *Neuroscience and Biobehavioral Reviews* 32, 1326-1335.

Áreas Encefálicas Relacionadas com a Memória

1.0 INTRODUÇÃO

Memória é a capacidade de se adquirir, armazenar e evocar informações. A etapa de aquisição é a apreensão do mundo que a evocação é a etapa de lembrança. Não são numerosas e diversificadas as memórias que cada um tem armazenadas no cérebro, que seria praticamente impossível a existência de duas pessoas iguais. Assim, a base da individualidade está na memória. O conjunto das memórias de um indivíduo é parte importante de sua personalidade.

2.0. TIPOS DE MEMÓRIA

Existem vários critérios para definição de tipos e subtipos de memória, mas dois deles são mais importantes: a natureza da memória e o tempo de retenção do evento armazenado. Quanto ao primeiro critério existem dois tipos: memória declarativa e memória não declarativa (ou de procedimento). Na primeira, os conhecimentos memorizados são explícitos, ou seja, podem ser descritos por meio de palavras ou outros símbolos, como quando memorizamos o nome de um amigo, o ano em que nascemos, ou as regras de cálculo. Na memória não declarativa os conhecimentos memorizados são implícitos e, assim, não podem ser descritos de maneira consciente. Nesta memória encontramos a memória de procedimentos ou memória motora através da qual as pessoas aprendem as sequências motoras que lhes permitem executar tarefas como nadar e andar de bicicleta, as quais elas aprendem e exercitam de maneira automática e inconsciente. O segundo crité-

rio que se usa para classificar tipos de memória tem em conta o tempo em que a informação permanece armazenada no cérebro, distinguindo-se quanto a este critério três tipos: a memória operacional, ou de trabalho; a memória de curta e a de longa duração.

a) Memória operacional ou de trabalho

Este tipo de memória permite que informações sejam retidas por segundos ou minutos, durante o tempo suficiente para dar sequência a processos como compreender e responder a uma pergunta, memorizar o que acabou de ser lido para compreender a frase seguinte, memorizar um número de telefone durante o tempo suficiente para discá-lo, e, para uma pessoa com déficit de memória operacional, como ocorre nas fases iniciais da doença de Alzheimer, não sabe onde está um objeto segundos depois de colocá-lo em algum lugar e levá-lo para trás para encontrá-lo porque poderá procurá-lo em locais onde já o procurou. Este tipo de memória é regulada pelo córtex pré-frontal e não deixa arquivos. O córtex pré-frontal determina o conteúdo da memória operacional, que será selecionado para armazenamento conforme a relevância da informação naquele momento. Para isso, ele tem acesso às diversas outras áreas sensoriais do córtex cerebral onde estão armazenadas as memórias de curta e longa duração. Verifica-se a informação que está chegando e sendo processada pelo córtex pré-frontal, e se vale a pena armazená-la como memória de curta ou longa duração. Assim, a área pré-frontal funciona como gerenciadora da memória definindo o que permanece e o que é esquecido.

b) Memórias de curta e longa duração

A memória de curta duração permite a retenção de informações durante algumas horas até que sejam armazenadas de forma mais duradoura nas áreas responsáveis pela memória de longa duração.

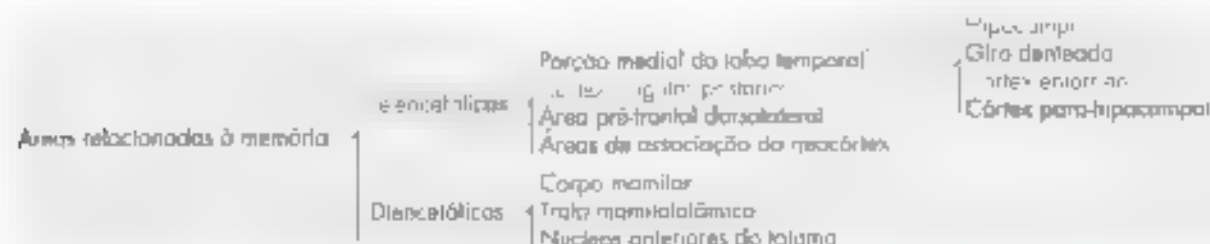
Segundo Izquierdo¹ a memória de curta duração dura de 3 a 6 horas, que é o tempo que leva para se converter a memória de longa duração. A duração de longa duração depende de mecanismos mais complexos que levam horas para serem realizados. Por isso a memória de curta duração, que exige mecanismos de processamento mais simples, mantém a memória viva enquanto a de longa duração está sendo definitivamente armazenada. Estes dois tipos de memórias dependem do hipocampo. Entretanto, a memória de curta duração se extingue depois de algum tempo, enquanto a de longa duração é consolidada por meio da atividade do hipocampo, ficando armazenada em áreas corticais de associação de acordo com seu conteúdo, podendo permanecer durante muitos anos.

Levando-se em conta os entornos de natureza do conhecimento memorizado e o tempo de retenção deste conhecimento, pode-se fazer o seguinte esquema:



3.0 ÁREAS CEREBRAIS RELACIONADAS COM A MEMÓRIA DECLARATIVA

Essas áreas abrangem áreas telencefálicas e diencefálicas unidas pelo fórmix, que liga o hipocampo ao corpo mamilar do hipotálamo. As áreas telencefálicas incluem a parte medial do lobo temporal, a área pré-frontal dorsomedial e as áreas de associação sensoriais. As áreas diencefálicas são componentes do circuito de Papez (Figura 27.7). Temos assim o seguinte esquema:



Izquierdo, I. 2011. Memória, 2ª edição. Artmed, Porto Alegre. 178pp.

¹ A autora agradece ao Dr. Roberto Izquierdo, pesquisador em memória, também conhecido como "Roberto da memória", por sua contribuição para a ciência e especialmente em trabalhos de pesquisa.

3.1 ÁREAS TELENCEFÁLICAS RELACIONADAS COM A MEMÓRIA

3.1.1 Hipocampo

Antigamente chamado corno de Ammon (C.A), o hipocampo é uma eminência alongada e curva situada no assoalho do corno inferior do ventrículo lateral (Figura 28.1), acima do giro para-hipocámpal (Figura 28.1). É constituído de um tipo de córtex filogeneticamente antiga (arquicórtex) e seus circuitos in-

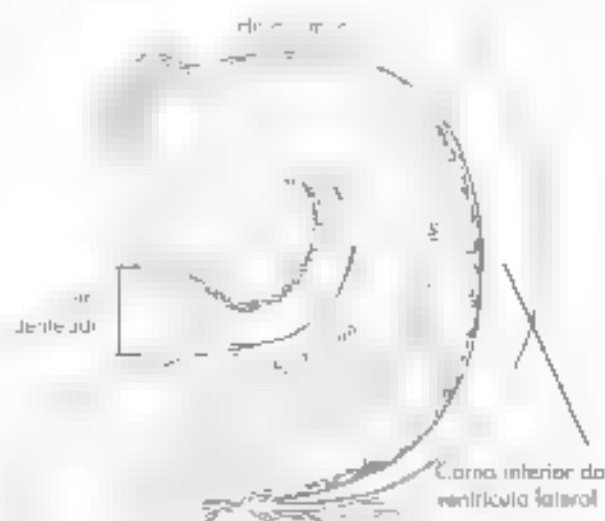


FIGURA 28.1 Esquema de um corte frontal do giro para-hipocámpal e hipocampo

uniscoes são complexos.³ O hipocampo, através do córtex entorrinal, recebe aferências de grande número de áreas neocorticais e através do fórnix projeta-se aos corpos mamilares do hipotálamo. Recebe também fibras da amígdala, que reforçam a memória de eventos associados a situações emocionais. Recentemente foram descobertas também conexões com a área tegmental ventral e com o núcleo accumbens o que explica o reforço das memórias associadas a eventos de prazer.⁴ Seu papel na memória foi elucidado pelo estudo de pacientes aos quais os hipocampus foram retirados cirurgicamente na tentativa de tratamento de casos graves de epilepsia do lobo temporal. Nesses pacientes, a memória operacional é mantida, pois não há comprometimento da área pré-frontal, mas o paciente perde definitivamente a capacidade de lembrar eventos ocorridos depois da cirurgia (amnesia anterógrada). Perde também a memória de eventos ocorridos pouco tempo antes da cirurgia (amnesia retrógrada), mas curiosamente, depois de um certo ponto no passado, todos os fatos podem ser lembrados sem problemas, ou seja, a memória de longa duração permanece normal. É assim como estes levam a uma conclusão de grande importância. Embora o hipocampo seja indispensável para a consolidação das memórias de curta e longa duração, esses tipos de memória não são armazenados no hipocampo, pois permanecem depois de sua remoção cirúrgica. O grau de consolidação da memória pelo hipocampo é modulado pelas aferências que ele recebe da amígdala. Esta consolidação é maior quando a informação a ser memorizada está associada a um episódio de grande impacto emocional, que pode ser uma emoção positiva, como a vitória de seu time, ou negativa como a morte de um parente.

Sabe-se, hoje, que o hipocampo é também responsável pela memória espacial ou ingnográfica, relacionada a localizações no espaço, configurações de rotas e que nos permite navegar, ou seja, encontrar o caminho que leva a um determinado lugar. As pesquisas sobre este assunto foram feitas inicialmente no rato. Em ratos, a memória espacial permite memorizar as características do espaço em seu entorno e depende de um tipo especial de neurônio do hipocampo denominado *celula de lugar*. Essas células são ativadas e disparam potenciais de ação diante de uma determinada área do

espaço denominada "campo de lugar da célula". Estes campos vão sendo memorizados pelas células de lugar e depois de pouco tempo fluem para o hipocampo do rato um mapa da gaiola onde ele vive. Isso lhe permitirá orientar-se no espaço e dirigir-se aos pontos de maior interesse como o de alimentação. Se o animal é transferido para uma gaiola diferente, novo mapa se forma em minutos e fica estável por semanas ou meses. Há evidências de que os mesmos mecanismos existem também no hipocampo do homem. Isso explica porque na doença de Alzheimer em que há grave comprometimento do hipocampo, o paciente, na fase final, perde completamente a orientação e não consegue se orientar de uma cadeira para a cama.

3.1.2 Giro dentado

É um giro estreito e dentado, situado entre a área entorrinal e o hipocampo (Figura 7.3) com o qual se continua internamente (Figura 28.1). Sua estrutura, constituída por uma só camada de neurônios, é muito semelhante à do hipocampo. Tem muitas ligações com a área entorrinal e o hipocampo e com este, colabora a formação do hipocampo. Estudos recentes mostram que o giro dentado é responsável pela duração temporal da memória. Por exemplo, ao lembrarmos de nossa festa de casamento ele informa a data e se ela foi antes ou depois de nossa festa de formatura.

3.1.3 Córtex entorrinal

Ocupa a parte anterior do giro para-hipocámpico, medialmente a sulco rinal (Figura 7.7). Em uma secção frontal do cérebro aparece como na Figura 28.1. É um tipo de córtex primitivo (arquéocórtex) e corresponde a área 28 de Brodmann. Recebe fibras do fórnix e envia fibras ao giro dentado que, por sua vez, se liga ao hipocampo. O córtex entorrinal funciona como um portão de entrada para o hipocampo, recebendo as diversas conexões que a ele chegam através do giro dentado, incluindo as conexões que recebe da amígdala e da área septal. Lesão do córtex entorrinal, mesmo estando intacto o hipocampo, resulta em grande déficit de memória. O córtex entorrinal é geralmente a primeira área cerebral comprometida na doença de Alzheimer.

3.1.4 Córtex para-hipocámpico

O córtex para-hipocámpico ocupa a parte posterior do giro para-hipocámpico, continuando-se com o córtex cingular posterior no nível do istmo do giro do cíngulo (Figura 7.7). Até há pouco tempo sua função não era bem conhecida e sequer consta da 2ª edição deste livro. Estudos de neuroimagem funcional, mostrando que o córtex para-hipocámpico é ativado pela visão de cena-

3 Estes circuitos envolvem 3 áreas adjacentes (a¹, a² e a³). A sigla Ca significa Córtex de Ammon.

4 Kahn, I. & Shuhmay, D. 2017. Intrinsic connectivity between the hippocampus, nucleus accumbens and ventral tegmental area in humans. *Hippocampus*, 23: 87-92.

nora, especialmente os traços complexos, como uma rua ou uma paisagem. Finalmente, a ativação se devida com cenários novos e não com os já conhecidos. Também não é ativado com a visão de objetos, o que é feito pelo hipocampo. Pacientes com lesão do giro para-hipocámpico são incapazes de memorizar cenários novos, em breve conseguem evocar cenários já conhecidos neles e navegar. Isso mostra que, como ocorre no hipocampo, a memória destes cenários não é armazenada no córtex para-hipocámpico, mas em outras áreas muito provavelmente no isocórtex, pois ela permanece depois dele ser lesado.

3.1.5 Córtex cingular posterior

O córtex cingular posterior, em especial a parte situada atrás do espelho do corpo caloso (retrospetal), recebe muitas aferências dos núcleos anteriores do tálamo que, por sua vez, recebem aferências do corpo mamilar pelo trato mamilotálamico, integrando o circuito de Papez (Figura 27.2). Lesões no cingulo posterior ou dos núcleos anteriores do tálamo resultam em amnésias. O córtex cingular posterior está também relacionado com a memória topográfica, ou seja, a capacidade de se orientar no espaço e memorizar caminhos e cenários novos, bem como evocar os já conhecidos. Sua lesão resulta em desorientação e incapacidade de encontrar caminhos anteriormente memorizados.

3.1.6 Área pré-frontal dorsolateral

A área pré-frontal dorsolateral tem um grande número de funções (veja Capítulo 26, item 4.1.1). Dentre elas está o processamento da memória operacional.⁵ Nas lesões desta área, como ocorre na doença de Alzheimer, há perda da memória operacional.

3.1.7 Áreas de associação do neocórtex

Nessas áreas são armazenadas as memórias de longa duração, cuja consolidação depende da atividade do hipocampo. Incluem-se aí as áreas secundárias sensoriais e motoras, assim como áreas supramodais. Diferentes categorias de conhecimento são armazenadas em áreas diferentes do neocórtex e podem ser lesadas separadamente, resultando em perdas distintas. Estudos de ressonância magnética funcional mostram que quando uma pessoa é solicitada a reconhecer figuras de animais, há ativação de áreas neocorticais da parte ventral do lobo temporal. Quando o reconhecimento é de objetos como ferramentas a área pré-motora esquerda é ativada, pois a pista para reconhecimento é a atividade motora envolvi-

da no uso da ferramenta. O estudo das interações entre o hipocampo e as áreas neocorticais de armazenamento da memória é hoje objeto de muita pesquisa.

3.2 ÁREAS DIENCEFÁLICAS RELACIONADAS À MEMÓRIA

As estruturas diencefálicas envolvidas com a memória são os corpos mamilares do hipotálamo, que recebem aferências dos córtices entorrinal e do hipocampo pelo fórmix e que, através do trato mamilotálamico, projetam-se aos núcleos anteriores do tálamo. Estes por sua vez projetam-se para o córtex cingular posterior.

Essas estruturas fazem parte do circuito de Papez (Figura 27.2) até pouco tempo considerado como o circuito básico no processamento das emoções e hoje reconhecido como circuito relacionado a memória.

4.0 MECANISMOS DE FORMAÇÃO DAS MEMÓRIAS

Nos tópicos anteriores conhecemos tipos de memórias, áreas cerebrais relacionadas ao seu processamento, consolidação e armazenamento, bem como alguns exemplos das consequências de lesões nesses locais. No entanto, cabem ainda considerações sobre o que acontece nos neurônios envolvidos nos processos de memorização, que é o base neurobiológica da aprendizagem. Como a memória se expressa nestes neurônios? Sabe-se que os mecanismos celulares da memória envolvem as sinapses.

Em relação à memória de trabalho, ocorre uma excitação prolongada das espinhas dendríticas das sinapses da área pré-frontal. Entretanto, essa excitação permanece por pouco tempo, como é característico da memória de trabalho.

Mas, o que ocorre nas sinapses do caso da memória de longa duração, que pode ficar armazenada em neurônios durante vários anos? Já se sabia que a consolidação da memória de longa duração depende da síntese de proteínas, mas o que realmente acontece?

Curiosamente, a resposta a esta indagação foi obtida com os estudos feitos em um molusco marinho, a *Aplysia*, cujo sistema nervoso muito simplificado permitiu analisar os processos de aprendizagem e de memórias não declarativas em neurônios. Os resultados obtidos na *Aplysia* pelo grupo de neurocientistas liderados por Kandel⁶ podem ser generalizados para a memória de longo prazo do homem. Nos neurô-

5 O processamento da memória se faz na parte dorsolateral da área pré-frontal.

6 Por suas descobertas sobre a memória, Eric Kandel ganhou o Prêmio Nobel de Fisiologia e Medicina em 2000.

nios relacionados com a memória ocorrem complexas reações bioquímicas, envolvendo uma cascata de segundos-mensageiros, ao final das quais há ativação de alguns genes que determinam a transcrição de proteínas ativadas na formação de novas sinapses ou na ampliação da área da membrana pre-sináptica. Assim, na consolidação da memória na *Aplysia*, o número de sinapses dobra, podendo diminuir, com o tempo, na etapa do esquecimento. O mesmo fenômeno ocorre na consolidação das memórias de curto e longo prazo em mamíferos, como pode ser avaliado pelo aumento do número de espinhas dendríticas. Assim, a consolidação da memória decorre da plasticidade sináptica.

Sabe-se hoje, que novos neurônios também proliferam na formação hipocampo. No caso do homem. Entretanto, esses neurônios morrem depois de algum tempo. A hipótese mais aceita para explicar este fato é que cada novo neurônio estaria ligado a uma nova memória. Depois de algum tempo, quando a memória já estiver consolidada e transferida para o neocórtex, o novo neurônio desapareceria.

5.0 CORRELAÇÕES ANATOMOCLÍNICAS

Os quadros clínicos mais frequentes são as amnésias retrogradadas e anterógradas já descritas e decorrentes primeiramente de lesões do hipocampo, podendo resultar também de processos patológicos que acometem a fôrma e os corpos mamilares. Dois quadros patológicos que acometem áreas relacionadas à memória merecem atenção especial, a Síndrome de Korsakoff e a Doença de Alzheimer.

5.1 SÍNDROME DE KORSAKOFF

Ela resulta da degeneração dos corpos mamilares e dos núcleos anteriores do tálamo. Essa síndrome, em ge-

ral, é consequência do alcoolismo crônico e os principais sintomas são amnésias anterógradas e retrogradadas.

5.2 DOENÇA DE ALZHEIMER

Trata-se de uma doença degenerativa que acomete pessoas idosas, na qual ocorrem graves problemas de memória. Há perda gradual da memória operacional e de curta duração. O paciente começa a ter dificuldade com a memória recente de fatos ou acontecimentos ocorridos no dia. Evolui gradativamente para comprometimento da memória de longa duração, a ponto de se esquecer do nome das familiares e apresentar desorientação no tempo e espaço. Na fase mais avançada há uma completa deterioração de todas as funções psicológicas, com amnésia total. De modo geral, a doença se inicia com uma degeneração progressiva dos neurônios da área entorrinal, que constitui a porta de entrada das vias que, do neocórtex, se dirigem ao hipocampo. Depois disso, essas lesões gradualmente levam a um isolamento do hipocampo, com consequências sobre a memória que equivalem as que vimos acima para os casos de ablação do hipocampo.

Há também perda dos neurônios colinérgicos do Núcleo Basal de Meynert, o que leva a perda das projeções modulatorias colinérgicas de praticamente todo o córtex cerebral. Microscopicamente nos neurônios, observa-se um emaranhado neurofibrilar e placas senis que levam à morte neuronal, e que predominam nas áreas acima referidas e nas áreas de associação multimodais, sendo as áreas motoras as últimas a serem afetadas. É uma doença com claro componente genético, mas que sofre influência de fatores ambientais. Estudos mostraram que a indivíduo predisposto geneticamente, mas que tem uma vida intelectualmente ativa, pode não manifestar ou ter formas mais leves e tardias da doença.

7. Mais especificamente no giro dentado.

Grandes Vias Aferentes

1.0 GENERALIDADES

Podemos apressar-se e dividir as grandes vias aferentes, ou seja, aquelas que levam aos centros nervais, em duas categorias: as que transmitem os impulsos provenientes dos receptores periféricos. Esse assunto já foi objeto de considerações nos capítulos anteriores. Propomos, da estrutura e função da medula do cérebro e do cerebelo e do tronco encefálico, mais especificamente do cérebro e será agora revisar em conjunto, de maneira simples e esquemática. Não serão estudadas as vias reflextas, em geral, mais curtas, originadas por fibras, ou unilaterais, que se destacam das grandes vias aferentes e fazem sinapse com o centro eferente (efeito) na mesma ou em outra região mais complexa. O estudo das grandes vias aferentes é um assunto importante e importante da neuroanatomia, visto de suas muitas aplicações práticas. Em cada uma das vias aferentes de estudo, serão estudados os seguintes elementos: o receptor; o trajeto periférico; o trajeto central; e a área de projeção cortical.

- a) **o receptor** — é sempre uma terminação nervosa sensível ao estímulo que caracteriza a via. Existem receptores especiais para cada uma das modalidades de sensibilidade. A conexão deste receptor, por meio de fibras específicas, com o sistema nervoso central, formando o trajeto periférico das diferentes formas de sensibilidade.
- b) **o trajeto periférico** — compreende um nervo e por onde o estímulo se propaga até o sistema nervoso central, geralmente no tronco

que possuem fibras com funções diferentes e elas se agrupam aparentemente ao densa-

- c) **o trajeto central** — em seu trajeto pelo sistema nervoso central, as fibras que constituem as vias aferentes se agrupam em feixes (tratos, fascículos, etc.), em virtude de aparatos de condução diferentes. Cada uma das vias aferentes compreende ainda núcleos e/ou, onde se localizam os núcleos (I, II e IV) da via considerada.
- d) **a área de projeção cortical** — esta pode estar no cérebro ou no córtex cerebelar. No primeiro caso a via nos permite distinguir os diversos tipos de sensibilidade e é consequentemente, segundo caso, ou seja, quando a via termina no córtex cerebelar, o impulso não determina qualquer manifestação consciente.

realização de sua função primordial, a de

transmissão da informação.

O princípio geral de processamento da informação é que ela ocorre de maneira hierárquica, sendo as informações transmitidas através de uma sucessão de regiões inicialmente subcorticais e depois corticais. A seguir, a informação dos sistemas sensoriais é transmitida para baixo (Figura 1.1) e a informação motora é transmitida para cima (Figura 1.2). Assim, como relé para a informação

As grandes vias aferentes podem ser consideradas como cadeias neurais unindo os receptores ao córtex. No caso das vias inconscientes (cerebelares), esta cadeia é constituída apenas por dois neurónios (I-II). Já nas vias conscientes (cerebrais), estes neurónios são geralmente três, sobre os quais podem ser estabelecidos os seguintes princípios gerais:

- a) *Neurónio I* — localiza-se geralmente fora do sistema nervoso central, em um ganglio sensitivo ou na retina e lâmina olfatória, no caso das vias óptica e olfatória. É um neurónio sensitivo, em geral pseudounipolar, cujo dendrónio se bifurca em "T", dando um prolongamento periférico e outro central. Em alguns casos o neurónio pode ser bipolar. O prolongamento periférico liga-se ao receptor enquanto o prolongamento central penetra no sistema nervoso central pela raiz dorsal dos nervos espinais ou por um nervo craniano.
- b) *Neurónio II* — localiza-se na coluna posterior da medula ou em núcleos de nervos cranianos do tronco encefálico (há excepção as vias óptica e olfatória). Origina axónios que geralmente cruzam o plano mediano logo após sua origem e entram na formação de um trato ou lemnisco.
- c) *Neurónio III* — localiza-se no tálamo e origina um axónio que chega ao córtex por uma radiação específica (a excepção a via olfatória).

No estudo das grandes vias aferentes, levaremos sempre em conta a posição e o trajeto dos axónios destes três neurónios. Serão estudadas, primeiramente, as vias aferentes do tronco e membros, que penetram no sistema nervoso central pelos nervos espinais, e seguir aquelas da cabeça, que penetram por nervos cranianos.

2.0 VIAS AFERENTES QUE PENETRAM NO SISTEMA NERVOSO CENTRAL POR NERVOS ESPINHAIS

2.1 VIAS DE DOR E TEMPERATURA

Os receptores de dor são terminações nervosas livres. Existem duas vias principais através das quais os impulsos de dor e temperatura chegam ao cérebro: uma via filogeneticamente mais recente, *neoespinotalâmica*, constituída pelo trato espinotalâmico lateral, que vai directamente ao tálamo, e outra, mais antiga, *palaeoespinotalâmica*, constituída pelo trato espinoreticular, e pelas fibras retículo-talâmicas (*via espinoretículo-talâmica*). Logo será visto, essas duas vias

veiculam formas diferentes de dor e serão estudadas de maneira esquemática a seguir.

2.1.1 Via neoespinotalâmica

Trata-se da via "clássica" de dor e temperatura, constituída basicamente pelo trato espinotalâmico lateral, envolvendo uma cadeia de três neurónios (Figura 29.1).

- a) *Neurónios I* — localizam-se nos ganglios espinais situados nas raízes dorsais. O prolongamento periférico de cada um destes neurónios liga-se aos receptores através dos nervos espinais. O prolongamento central penetra na medula e termina na coluna posterior, onde faz sinapse com os neurónios II (Figura 14.5).
- b) *Neurónios II* — os axónios do neurónio I cruzam o plano mediano pela comissura branca, ganham o funículo lateral do lado oposto, inflectem-se cranialmente para constituir o trato espinotalâmico lateral (Figura 5.6). Ao nível da ponte, as fibras desse trato se unem com as do espinotalâmico anterior para constituir o lemnisco espinal, que termina no tálamo fazendo sinapse com os neurónios III.
- c) *Neurónios III* — localizam-se no tálamo, no núcleo ventral posterolateral. Seus axónios formam radiações talâmicas que, pela capsula interna e córea radiada chegam à área somestésica do córtex cerebral situada no giro pós-central (áreas 3, 2 e 1 de Brodmann).

Através dessa via, chegam ao córtex cerebral impulsos originados em receptores termicos e dolorosos situados no tronco e nos membros do lado oposto. Há evidências de que a via neoespinotalâmica é responsável apenas pela sensação de dor aguda e bem localizada na superfície do corpo, correspondendo à chamada dor em pontada.

2.1.2 Via paleoespinotalâmica

É constituída de uma cadeia de neurónios em número maior que as da via neoespinotalâmica.

- a) *Neurónios I* — localizam-se nos ganglios espinais, e seus axónios penetram na medula do mesmo lado que os das vias de dor e temperatura estudadas anteriormente.
- b) *Neurónios II* — situam-se na coluna posterior. Seus axónios dirigem-se ao funículo lateral do mesmo lado e do lado oposto, inflectem-se cranialmente para constituir o trato espinoreticular. Este sobe na medula junto ao trato espinotalâmico lateral e termina fazendo sinapse com os neu-

núcleos III em vários níveis da formação reticular. Muitas dessas fibras não são cruzadas.

- c) **Neurônios III** – localizam-se na formação reticular e dão origem às fibras reticulospinais que terminam nos núcleos do grupo medial do tálamo, em especial nos núcleos intralaminares (neurônios IV). Os núcleos intralaminares projetam-se para territórios muito amplos do córtex cerebral. É provável, entretanto, que essas projeções estejam mais relacionadas com a ativação cortical do que com a sensação de dor, uma vez que esta se torna consciente já em nível tálamico.

Sabe-se que alguns Neurônios III da via paleoespino-talâmica, situados na formação reticular, projetam também para a amígdala, o que parece contribuir para o componente afetivo da dor.

As principais diferenças entre as vias neo e paleoespino-talâmicas estão esquematizadas na Tabela 29.1. Ao contrário da via neoespino-talâmica, a via paleoespino-talâmica não tem organização somatotópica. Assim, ela é responsável por um tipo de dor pouco localizada, dor profunda do tipo crônico, correspondendo à chamada dor em queimação. Ao contrário da via neoespino-talâmica, que veicula dores localizadas do tipo dor em pontada. Nas cordotomias anterolaterais (cirurgias usadas para tratamento da dor), os dois tipos de dor são abolidos, pois são seccionadas tanto as fibras espinotalâmicas como as espinoreticulares. Lesões estereotáxicas dos núcleos talâmicos em pacientes com dores intratáveis decorrentes de câncer comprovam a dualidade funcional das vias da dor. Assim, a lesão do núcleo ventral posterolateral (via neoespino-talâmica) resulta em perda da dor superficial em pontada, mas deixa intacta

a dor crônica profunda. Esta é abolida com lesão dos núcleos intralaminares, o que, entretanto, não afeta a dor superficial.

Além da área somestésica, respondem a estímulos nociceptivos neurônios do córtex da parte anterior do giro do cíngulo e da ínsula. Ambos fazem parte do sistema límbico e parecem estar envolvidos no processamento do componente emocional da dor. Indivíduos com lesões da parte anterior do giro do cíngulo são indiferentes à dor. A dor é a mesma, só que eles não se importam com ela.

2.2 VIA DE PRESSÃO E TATO PROTOPÁTICO

Esta via é mostrada na Figura 29.2. Os receptores de pressão e tato são tanto os corpúsculos de Meissner como os de Ruffini. Também são receptores táteis as terminações dos axônios em torno dos folículos pilosos.

- Neurônios I** – localizam-se nos gânglios espinais cujo prolongamento periférico liga-se ao receptor, enquanto o central divide-se em um ramo ascendente, muito longo, e um ramo descendente curto, terminando ambos na coluna posterior em sinapse com os neurônios II (Figura 14.5).
- Neurônios II** – localizam-se na coroa posterior da medula. Seus axônios cruzam o plano mediano na comissura branca, atingem o funículo anterior do lado oposto, onde se refletem cruzadamente para constituir o trato espinotalâmico anterior (Figura 19.5). Este, no nível da ponte, une-se ao espinotalâmico lateral para formar o lenquício espinhal. As fibras terminam no tálamo, fazendo sinapse com os neurônios I.

TABELA 29.1 Diferenças entre as vias neoespino-talâmicas e paleoespino-talâmicas.

Características	Via neoespino-talâmica	Via paleoespino-talâmica
Origem filogenética	recente	antiga
Cruzamento na medula	fibras cruzadas	fibras cruzadas e não cruzadas
Trato na medula	espinotalâmico lateral	espinoreticular
Túnel supramedular	trato espino-talâmico	trato espino-reticular
Número de neurônios	três neurônios (I, II, III)	quatro neurônios
Projeção talâmica principal	núcleo ventral posterolateral	núcleo intralaminar
Projeção secundária	área somestésica	partes límbicas da região do giro do cíngulo
Organização funcional	somatotópica	não somatotópica
Função	dor aguda e bem localizada	dor crônica e difusa (dor em queimação)

As fibras que entram no núcleo I na posterolateral do núcleo I representam axônios que formam radiações uncinatas que passando pelo núcleo anterior e núcleo radiado, atingem a área sensorial da córtex cerebral. **Figura 29.2,**

Por este caminho a região do córtex é atingida por fibras dos dois tipos de pressão e de temperatura e dos membros. E as fibras que entram lateralmente representam o caminho da sensibilidade tátil e proprioceptiva.

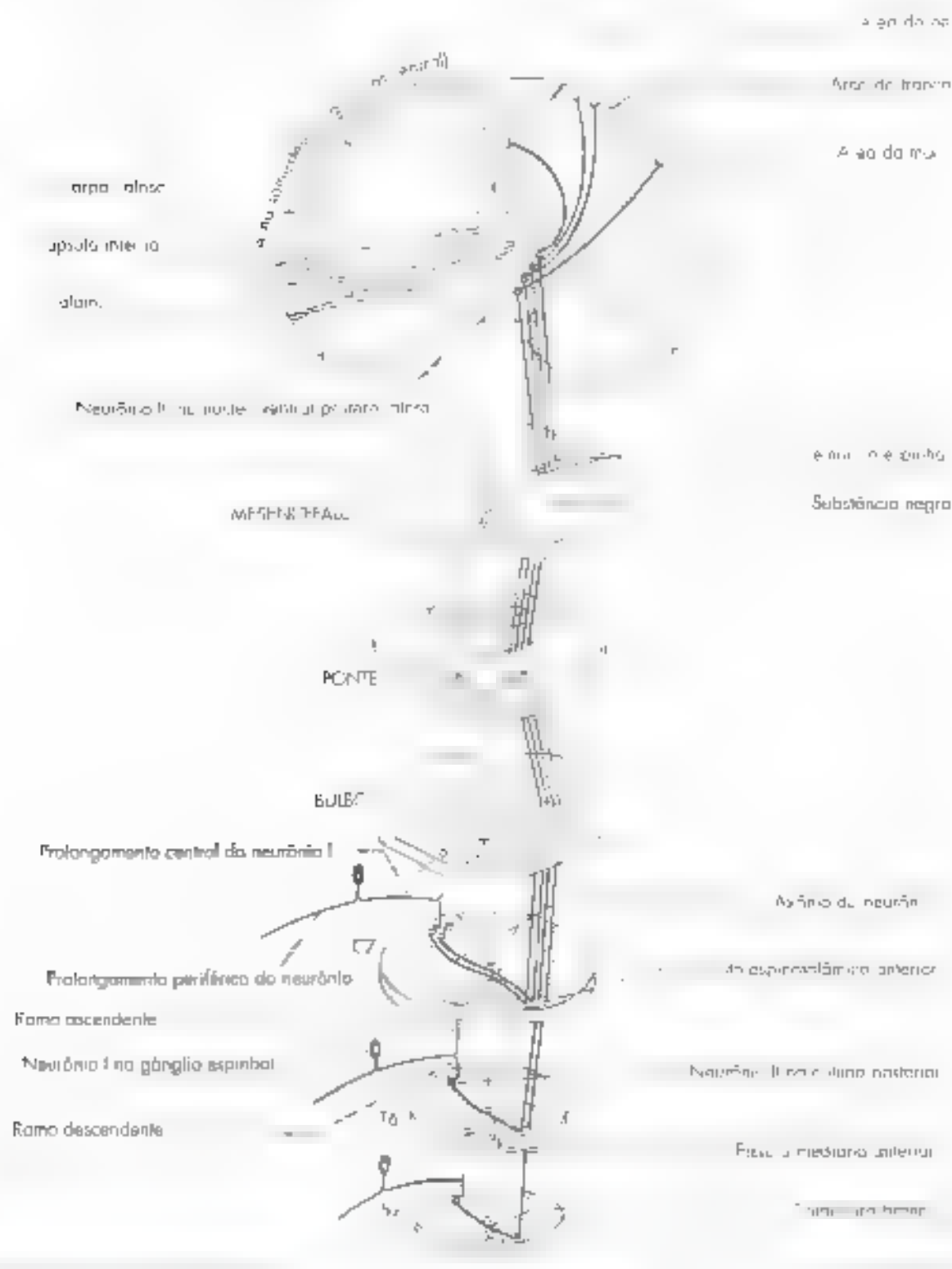


FIGURA 29.2 Representação esquemática da via de pressão e temperatura propriocética.

2.3 VIA DE PROPRIOCEPÇÃO CONSCIENTE, TATO EPICRÍTICO E SENSIBILIDADE VIBRATÓRIA

Esta via é mostrada na **Figura 29.3**. Os receptores de tato são os corpúsculos de Ruffini e de Meissner e as ramificações dos axônios em torno dos miossaríolos. Os receptores responsáveis pela propriocepção consciente são os fusos neuromusculares e órgãos neurolentendosos. Já os receptores para a sensibilidade vibratória são os corpúsculos de Vater Pacini.

- a) *Neurônios I* localizam-se nos gânglios espinais. O prolongamento periférico destes neurônios liga-se ao receptor, o prolongamento central penetra na medula pela *d*ivisão medial da raiz posterior e divide-se em um ramo descendente curto e um ramo ascendente, longo, ambos situados nos fascículos gráco e cuneoforme (**Figura 15.5**); os ramos ascendentes longos terminam no bulbo, fazendo sinapse com os neurônios II.
- b) *Neurônios II* localizam-se nos núcleos gráco e cuneoforme do bulbo. Os axônios destes neurônios mergulham ventralmente, constituindo as fibras arqueadas laterais, cruzam o plano mediano e a seguir inflectem-se cranialmente para formar o lemnisco medial (**Figura 29.3**). Este termina no tálamo, fazendo sinapse com os neurônios III.
- c) *Neurônios III* estão situados no núcleo ventrolateral posterior do tálamo, originando axônios que constituem radiações talâmicas que chegam à área somestésica passando pelo córtex interna e coroa radiada (**Figura 29.3**).

Por esta via, chegam ao córtex impulsos nervosos responsáveis pelo tato epicrítico, a propriocepção consciente ou cinestesia e a sensibilidade vibratória (Capítulo 15, item 4.3.2.). O tato epicrítico e a propriocepção consciente permitem ao indivíduo a discriminação de dois pontos e o reconhecimento da forma e tamanho dos objetos colocados na mão (estereogonia). Os impulsos que seguem por esta via se tornam conscientes exclusivamente em nível cortical, ao contrário das duas vias estudadas anteriormente.

2.4 VIA DE PROPRIOCEPÇÃO INCONSCIENTE

Os receptores são os fusos neuromusculares e órgãos neurolentendosos situados nos músculos e tendões.

- a) *Neurônios I* localizam-se nos gânglios espinais. O prolongamento periférico destes neu-

rônios liga-se aos receptores. O prolongamento central penetra na medula, divide-se em um ramo ascendente longo e um ramo descendente curto, que terminam fazendo sinapse com os neurônios II da coluna posterior.

- b) *Neurônios II* podem estar em duas posições, originando duas vias diferentes até o cérebro:
 - *neurônios II situados no núcleo torácico* localizado na coluna posterior, originam axônios que se ad-gem para o funículo dorsal do mesmo lado, inflectem-se cranialmente para formar o trato espinocerebelar posterior (**Figura 15.5**), que termina no cerebelo, onde penetra pelo pedúnculo cerebelar inferior (**Figura 2.7**).
 - *neurônios II situados na base da coluna posterior e substância cinzenta intermédia* originam axônios que, em sua maioria, cruzam para o funículo lateral do lado oposto, inflectem-se cranialmente constituindo o trato espinocerebelar anterior (**Figura 21.7**). Este penetra no cerebelo pelo pedúnculo cerebelar superior (**Figura 2.7**). Admite-se que as fibras que cruzam na medula cruzam novamente antes de penetrar no cerebelo, pois a via é homolateral.

Através dessas vias, os impulsos proprioceptivos originados na musculatura esquelética chegam até o cérebro.

2.5 VIAS DA SENSIBILIDADE VISCERAL

O receptor visceral geralmente é uma terminação nervosa livre, embora existam também corpúsculos de Vater Pacini na capsula de algumas vísceras. Os impulsos nervosos originados nas vísceras, em sua maioria, são inconscientes, relacionando-se com a regulação reflexa da atividade visceral. Contudo, interessam-nos principalmente aqueles que atingem níveis mais altos do neurónio e se tornam conscientes, sendo mais importantes, do ponto de vista clínico, os que se relacionam com a dor visceral. O trajeto periférico dos impulsos viscerais se faz geralmente através de fibras viscerais aferentes que percorrem nervos simpáticos ou parassimpáticos. No que se refere aos impulsos relacionados com a dor visceral, há evidência que eles seguem, principalmente, por nervos simpáticos, fazendo exceção às vísceras pélvicas innervadas pela parte sacral do parassimpático.

- I Admite-se que o nervo vago tenha pouca ou nenhuma importância na condução de impulsos dolorosos viscerais.

Os impulsos que seguem por nervos simpáticos, como os nervos espinais, passam pelo tronco simpático, ganham os nervos espinais pelo ramo comunicante branco, passam pelo gânglio espinal, onde estão os neurônios I e penetram na medula pelo prolongamento central destes neurônios.

Até bem pouco tempo, discutia-se qual seria o trajeto central da via da dor visceral, sendo mais corrente a ideia de que ela acompanharia o trato espinotalúnico lateral. Surpreendentemente, entretanto, descobriu-se que somente uma parte dos axônios de dor viscera segue essa via e a maior parte segue pelo funículo posterior. Verificou-se que as fibras nociceptivas originárias das vísceras pévicas e abdominais fazem sinapse em neurônios II situados na substância cinzenta intermediomedial, próximas ao canal central. Os axônios desses neurônios formam um fascículo que sobe no funículo posterior, medialmente ao fascículo grácil, e termina no núcleo grácil do bulbo, fazendo sinapse com o neurônio II, cujos axônios cruzam para o lado oposto como parte do *lemnisco medial* e terminam no núcleo ventro posterolateral do tálamo, de onde as fibras seguem para a parte posterior da massa. Já a via nociceptiva originada nas vísceras torácicas têm o mesmo trajeto das originadas no abdome e na pelve, mas sobem ao longo do septo intermediário que separa o fascículo grácil do cuneiforme. A descoberta de uma via para dor visceral, na parte medial do funículo posterior deu a base anatômica das neurocirurgias nas quais essas fibras são seccionadas (mielotomia da coluna média), resultando alívio das fortes dores resistentes a analgésicos, observadas em muitos pacientes com câncer abdominal ou pélvico.

3.0 VIAS AFERENTES QUE PENE TRAM NO SISTEMA NERVO SO CENTRAL POR NERVOS CRANIANOS

3.1 VAS TRIGEMINAIS

Com exceção do território innervado pelos primeiros pares de nervos espinais cervicais, a sensibilidade somática geral da cabeça penetra no tronco encefálico pelos nervos V, VI, IX e X. Destes, sendo duvida a gama, o mais importante é o trigêmeo, uma vez que os demais nervos apenas um pequeno território sensitivo situado no pavilhão auditivo e médio acústico externo. O território sensitivo dos diversos nervos que vasculariza a sensibilidade somática da cabeça é mostrado na Figura 29.3. Estudaremos separadamente as vias trigeminais exteroceptivas e proprioceptivas.

3.1.1 Via trigeminal exteroceptiva

Os receptores são idênticos aos estudados a propósito das vias medulares de temperatura, dor, pressão e tato. São responsáveis pela sensibilidade da face, fronte e parte do couro cabeludo, mucosas nasais, seios maxilares e frontais, cavidade oral, dentes, dois terços anteriores da língua, articulação temporomandibular, cornea, conjuntiva, outa-idade das fossas média e anterior do crânio. Os neurônios desta via são descritos a seguir.

Figura 29.4

- Neurônios I** – São neurônios situados nos gânglios sensitivos anexos aos nervos V, VII, IX e X, ou seja, gânglio trigeminal (V par), gânglio geniculado (VII par), gânglio superior do glossofaríngeo e gânglio superior do vago. Os prolongamentos periféricos desses neurônios ligam-se aos receptores, enquanto os prolongamentos centrais penetram no tronco encefálico, onde terminam fazendo sinapse com os neurônios II. A lesão do gânglio trigeminal ou de sua raiz sensitiva resulta em perda da sensibilidade tátil, térmica e dolorosa na metade ipsilateral da face, cavidade oral e dentes.
- Neurônios II** – estão localizados no núcleo do trato espinal ou no núcleo sensitivo principal do trigêmeo. Todos os prolongamentos centrais dos neurônios I dos nervos VII, IX e X terminam no núcleo do trato espinal de V. Os prolongamentos centrais do V par podem terminar no núcleo sensitivo principal do núcleo do trato espinal ou então bifurcar, dando um ramo para cada um destes núcleos (Figura 29.4). Embora o assunto seja ainda controverso, admite-se que as fibras que terminam exclusivamente no núcleo sensitivo principal levam impulsos de tato discriminativo, as que terminam exclusivamente no núcleo do trato espinal levam impulsos de temperatura e dor, e as que se bifurcam, terminando em ambos os núcleos, provavelmente relacionam-se com tato multipático e pressão. Assim, quando se secciona cirurgicamente o trato espinal (tricotomia) para tratamento da neuralgia do trigêmeo, desaparece completamente a sensibilidade térmica e dolorosa, sendo muito pouco alterada a sensibilidade tátil, cujas fibras continuam a terminar em grande parte do núcleo sensitivo principal. Os axônios dos neurônios II, situados no núcleo do trato espinal e no núcleo sensitivo principal, em sua grande maioria, cruzam para o lado oposto e deflectem-se cranialmente para cruzar o *lemnisco trigeminal*, cujas fibras terminam fazendo sinapse com os neurônios I.

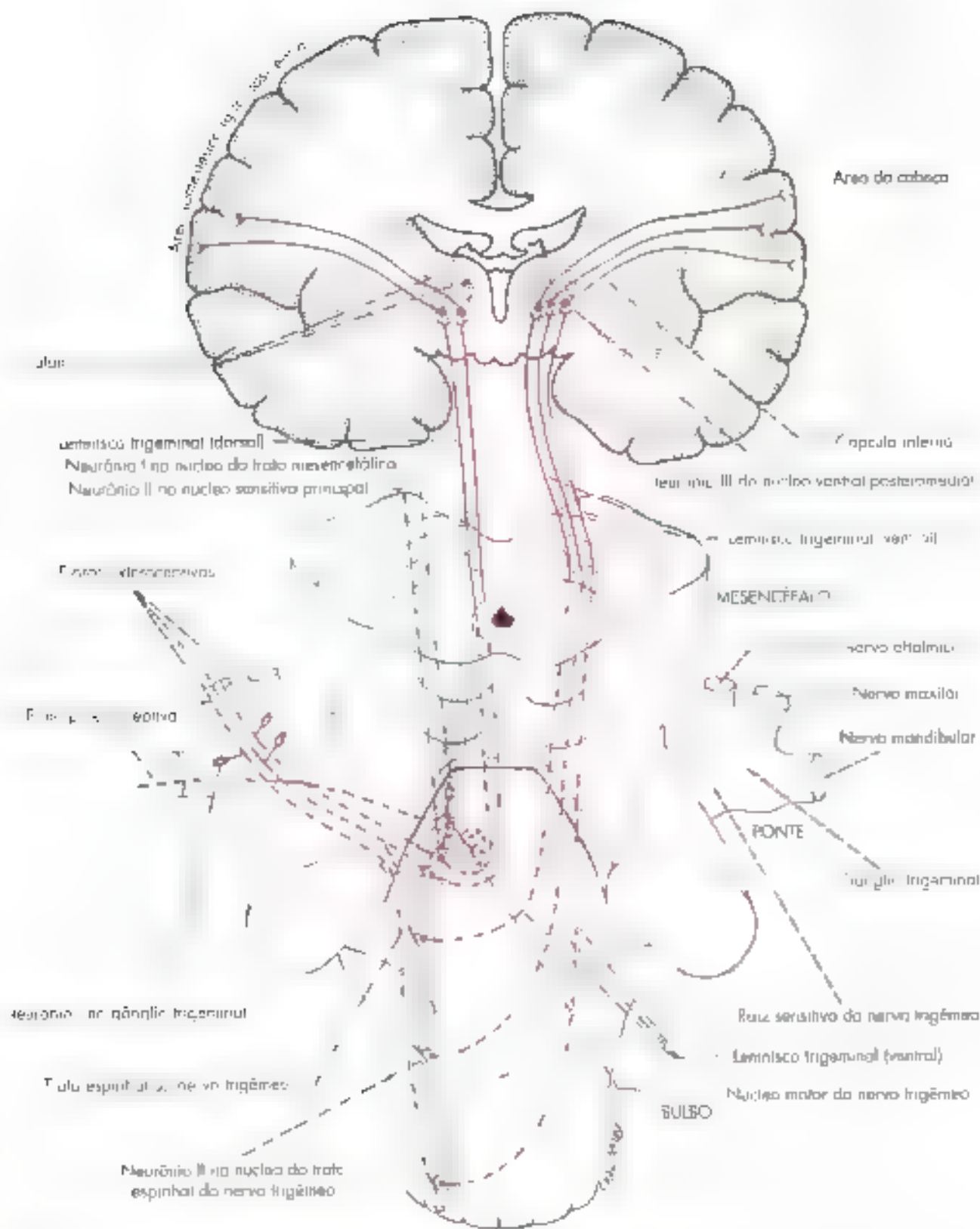


FIGURA 29.4 Representação esquemática das vias trigeminais

- c) *Neurônios III* – localizam-se no núcleo ventral posteromedial do tálamo. Originam fibras que, como ramos táctís, ganham o córtex passando pela cápsula interna e coroa radiada. Essas fibras terminam na porção da área sensorial que corresponde a cabeça da seja, na parte inferior do giro pos-central (áreas 3, 2 e 1 de Brodmann).

3.1.2 Via trigeminal proprioceptiva

Ao contrário do que ocorre nas vias já estudadas, os *neurônios I* da via proprioceptiva do trigêmeo não estão em um gânglio e sim no núcleo do trato mesencefálico (Figura 29.4). Os neurônios desse núcleo têm, por consequente, o mesmo valor funcional de células ganglionares. São neurônios idênticos aos ganglionares, de corpo muito grande e do tipo pseudunipolar. O prolongamento periférico destes neurônios liga-se a fusos neuromusculares situados na musculatura mastigadora, mímica e da língua. Liga-se, também, a receptores na articulação temporomandibular e nos dentes, os quais verificam as formações sobre a posição da mandíbula e a força da mordida. Alguns destes prolongamentos levam impulsos proprioceptivos mensuráveis ao cerebelo. Admite-se também que uma parte destes prolongamentos faz sinapse no núcleo sensitivo principal (*neurônio II*), de onde os impulsos proprioceptivos conscientes, através do tronco trigeminal, vão ao tálamo (*neurônio II*) e de lá ao córtex.

3.2 VIA GUSTATIVA

3.2.1 Receptores gustativos

Os receptores são as células gustativas situadas em botões gustativos distribuídos na parte das papilas da língua e nas paredes da faringe, orofaringe e esôfago proximal. As fibras nervosas aferentes fazem sinapses com a base das células gustativas. Estas células são quimiorreceptores sensíveis a substâncias químicas com as quais elas entram em contato, dando origem a potenciais elétricos que levam a liberação de neurotransmissores que, por sua vez, desencadeiam potenciais de ação que seguem pelas fibras nervosas aferentes dos nervos facial, glossofaringeo e vago.

Os impulsos originados nos receptores situados nos 2/3 anteriores da língua, após um trajeto periférico pelos nervos língua e corda do tímpano, chegam ao sistema nervoso central pelo nervo intermediário (VII par). Os impulsos do terço posterior da língua e os da epiglote e do esôfago proximal, penetram no sistema nervoso central, respectivamente, pelos nervos glosso-faríngeo (IX) e vago (X) (Figura 11.3).

3.2.2 A via gustativa

Neurônios I – localizam-se nos gânglios genúculares (VII), aféror do IX e inferior do X. (Figura 11.4). Os prolongamentos periféricos destes neurônios ligam-se aos receptores; os prolongamentos centrais penetram no tronco encefálico, fazendo sinapse com os neurônios II após trajeto no trato solitário (Figura 29.5).

Neurônios II – localizam-se na porção gustativa do núcleo do trato solitário. Originam as fibras sensoriais, que terminam fazendo sinapse com os neurônios III no tálamo do mesmo lado e do lado oposto.

Neurônios III – localizam-se no núcleo do tálamo, no núcleo onde chegam os impulsos que penetram pelo trigêmeo, da seja, no núcleo ventral posteromedial. Originam axônios que, como ramificações táctís, chegam à área gustativa do córtex cerebral, situada na parte posterior da massa.

3.3 VIA OLFATÓRIA

3.3.1 Receptores olfatórios

Os receptores são quimiorreceptores, os cílios olfatórios das vesículas olfatórias, pequenas dilatações do prolongamento periférico das células olfatórias. Estas células (Figura 29.6) são neurônios bipolares que se localizam em um neuroepitélio especializado situado na porção mais alta da cavidade nasal. Na membrana dos cílios olfatórios, encontram-se receptores químicos aos quais se ligam as moléculas odorantes, efetuando a transdução quimioelétrica, ou seja, a transformação de estímulos químicos em potenciais de ação. A molécula de odorante deve encontrar seu receptor específico entre os vários tipos de receptores diferentes. No neuroepitélio olfatório do homem, existem 400 tipos de receptores formados por proteínas receptoras. Esta diversidade de receptores permite a discriminação de ampla variedade de agentes odoríferos.

3.3.2 A via olfatória

Neurônios I – são as próprias células olfatórias, neurônios bipolares localizados na mucosa olfatória ou mucosa pituitária, situada na parte mais alta das fossas nasais (Figura 29.6). Estes neurônios são renovados a cada 6 a 8 semanas, através de proliferação e a morte deste um dos poucos exemplos de proliferação neuronal em adultos. Os prolongamentos

2. Há também existem 2 milhões de células olfatórias. Este número, no cachorro, é de 1 bilhão, o que explica sua extraordinária sensibilidade olfativa.

com a 5ª e 6ª nervos cranianos aglomerando-se em nervos intermediários e de em seguida indo com o 10º para o tronco da medula espinhal.

Os amígdalo e hipotálamo são formados pelo tecido conectivo e em grande parte constituído pelas fibras azuis, napé, do sistema límbico.

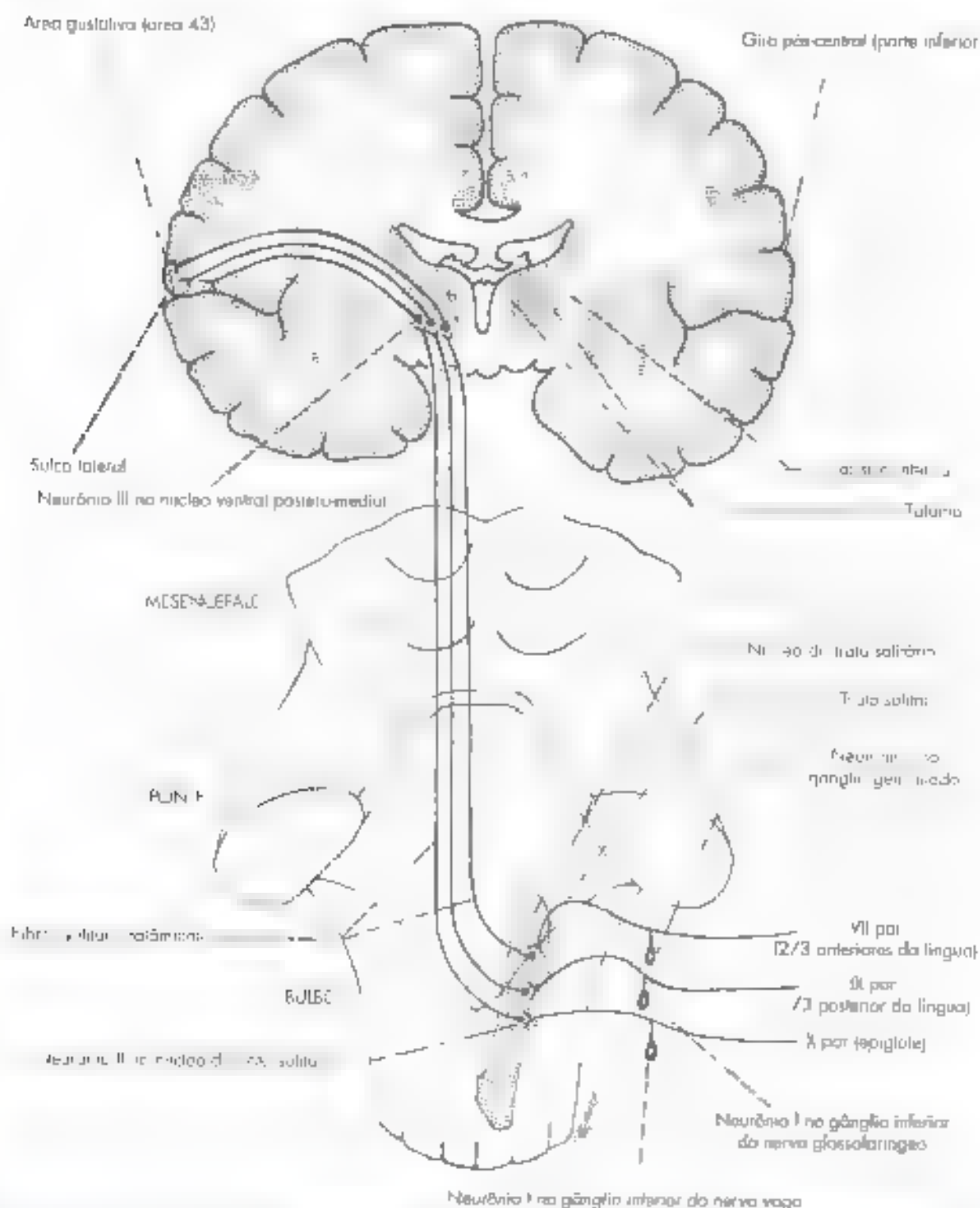


FIGURA 29.5 Representação esquemática da via gustativa

Células mitrales (neurônio II)
 Trato olfatório
 Área septal
 Estria olfatória medial
 Glomérulo olfatório
 Bulbo olfatório
 Nervo olfatório
 reio frontal



Giro para-hipocámpico
 Ínfero
 Ulna da insula
 Estria olfatória lateral
 Célula olfatória (neurônio I)
 Concha nasal medial
 Lâmina cribrosa do etmoide
 Concha nasal superior

FIGURA 29.6 Representação esquemática da via olfatória

Neurônios II são as chamadas *células mitrais* cujos dendritos, muito ramificados, fazem sinapse com as extremidades ramificadas dos prolongamentos centrais das células olfatórias (neurônios I), constituindo os chamados *glomérulos olfatórios* (Figura 29.6). Os axônios mielínicos das células mitrais seguem pelo lado olfatório e ganham as estrias olfatórias lateral e medial. Admite-se que os impulsos olfatórios conscientes seguem pela estria olfatória lateral² e terminam na área cortical de projeção primária para a sensibilidade olfativa situada no ímex, correspondendo ao chamado córtex piriforme. Este tem projeção para o tálamo que, por sua vez, projeta-se para o córtex orbitofrontal (giros reto e olfatório), também responsável pela percepção olfatória consciente. Estudos de ressonância magnética funcional no homem mostraram a existência de projeções olfatórias para o sistema límbico, o que explica situações em que os odores são associados a emoções diversas como a aversão (amígdala) ou o prazer (núcleo accumbens).

A via olfatória apresenta as seguintes peculiaridades:

- a) possui apenas os neurônios I e
- b) o neurônio I localiza-se em uma mucosa e não em um gânglio.
- c) impulsos olfatórios conscientes vão diretamente ao córtex sem um relé talâmico,
- d) a área cortical de projeção é um tipo de córtex e não isocórtex, como nas demais vias
- e) é totalmente homolateral, ou seja, todas as informações originadas nos receptores olfatórios de um lado chegam ao córtex olfatório do mesmo lado.

Alucinações olfatórias podem ocorrer como consequência de crises epilépticas focais originadas no córtex olfatório, as chamadas crises artenadas, nas quais as pessoas sentem cheiros que não existem naquele momento.

3.4 VIA AUDITIVA

3.4.1 Receptores auditivos

Os receptores da audição localizam-se na parte anterior do ouvido interno (Figura 29.7). São os cílios das células sensoriais situadas no chamado órgão de Corti, estrutura disposta em espiral situada na cóclea onde está em contato com um líquido, a perilímfa. Esta vibra em consonância com a membrana do tímpano at-
 vando os cílios e originando potenciais de ação que seguem pelas vias auditivas.

² As fibras da estria olfatória medial incorporam-se a comissura anterior e terminam no bulbo olfatório do lado oposto.

3.4.2 Vias auditivas

Neurônios I Localizam-se de gânglio espinal situado na cóclea. São neurônios bipolares, cujos prolongamentos periféricos são pequenos e terminam em contato com as células ciliadas do órgão de Corti. Os prolongamentos centrais constituem a porção coclear do nervo vestibulococlear e terminam na ponte, fazendo sinapse com os neurônios II.

Neurônios II estão situados nos núcleos cocleares dorsal e ventral (Figura 29.8). Seus axônios cruzam para o lado oposto, constituindo o corpo trapezoide. Lançam o colículo superior e inferior e refletem-se cranialmente para formar o lemnisco lateral do lado oposto. As fibras do lemnisco lateral terminam fazendo sinapse com os neurônios I no colículo inferior. Existe certo número de fibras provenientes dos núcleos cocleares que penetram no lemnisco lateral do mesmo lado, sendo, por conseguinte, homolaterais.

Neurônios III a maioria dos neurônios II da via auditiva está localizada no colículo anterior. Seus axônios dirigem-se ao corpo geniculado medial, passando pelo braço do colículo inferior.

Neurônios IV estão localizados no corpo geniculado medial. Seu núcleo principal é organizado laminarmente e seus axônios formam a *radiação auditiva* que, passando pela capsula interna, chega à área auditiva do córtex (áreas 41 e 42 de Brodmann), situada no giro temporal transversal anterior.

Admite-se que a maioria dos impulsos auditivos chega ao córtex através de uma via como a acima descrita, ou seja, envolvendo quatro neurônios. Entretanto, muitos impulsos auditivos seguem trajeto mais complicado, envolvendo um número variável de sinapses em três núcleos situados ao longo da via auditiva, ou seja, núcleo do corpo trapezoide, núcleo colunar superior e núcleo do lemnisco lateral. Apesar de bastante complicada, a via auditiva mantém organização tonotópica, ou seja, impulsos nervosos relacionados com tons de determinadas frequências seguem caminhos específicos ao longo de toda a via, projetando-se em partes específicas da área auditiva.

A via auditiva apresenta duas peculiaridades:

- a) possui grande número de fibras homolaterais. Assim, cada área auditiva do córtex recebe impulsos originadas na cóclea de seu próprio lado e na do lado oposto, sendo impossível a perda da audição por lesão de uma só área auditiva.
- b) possui grande número de núcleos relés. Assim, enquanto nas demais vias o número de neurônios ao longo da via é geralmente três, na via auditiva este número é de quatro ou mais.

3.5 VAS VESTIBULARES CONSCIENTES E INCONSCIENTES

3.5.1 Receptores vestibulares

Os receptores vestibulares são células sensoriais situadas na parte vestibular do ouvido interno (Figura 29.7) em contato com um líquido, a endolinfa. Do ponto de vista anatômico distingue-se na parte vestibular dois conjuntos de estruturas, o utrículo e o sáculo e os três canais semicirculares (Figura 29.7). Os receptores situados no utrículo e no sáculo localizam-se em epitélios sensoriais denominados macúlas, cujas células são ativadas pela gravidade informando sobre a posição da cabeça. As células sensoriais dos canais semicirculares localizam-se em estruturas denominadas cristas, situadas em dilatações desses canais, as ampulas (Figura 29.7). A movimentação da endolinfa que ocorre quando se movimenta a cabeça ativa os cílios das células sensoriais dando origem a movimentação reflexa dos olhos (Capítulo 8, item 3.2.5).

3.5.2 Vias vestibulares

Neurônios I são células bipolares localizadas no gânglio vestibular. Seus prolongamentos periféricos, pequenos, ligam-se aos receptores, e os prolongamen-

tos centrais, muito maiores, cruzam a porção vestibular do nervo vestibulococlear, cujas fibras fazem sinapse com os neurônios II.

Neurônios II localizam-se nos núcleos vestibulares. A partir destes núcleos, temos a considerar dois trajetos, conforme se trate de via consciente ou inconsciente.

- via inconsciente** axônios de neurônios II dos núcleos vestibulares formam o fascículo vestibulocerebelar, que ganha o córtex do vestibulocerebelo, passando pelo pedúnculo cerebelar inferior (Figura 16.3). Fazem exceção a algumas fibras que vão diretamente ao cerebelo, sem sinapse nos núcleos vestibulares (Figura 16.3);
- via consciente** a existência de conexões entre os núcleos vestibulares e o córtex cerebral foi negada durante muito tempo, mas está estabelecida hoje com base em dados clínicos e experimentais. Contudo, há controvérsia quanto ao trajeto da via, embora a existência de um rele talâmico seja geralmente admitida. No que se refere à localização da área vestibular no córtex, admite-se que ela está no lobo parietal próximo ao território da área somestésica cor-

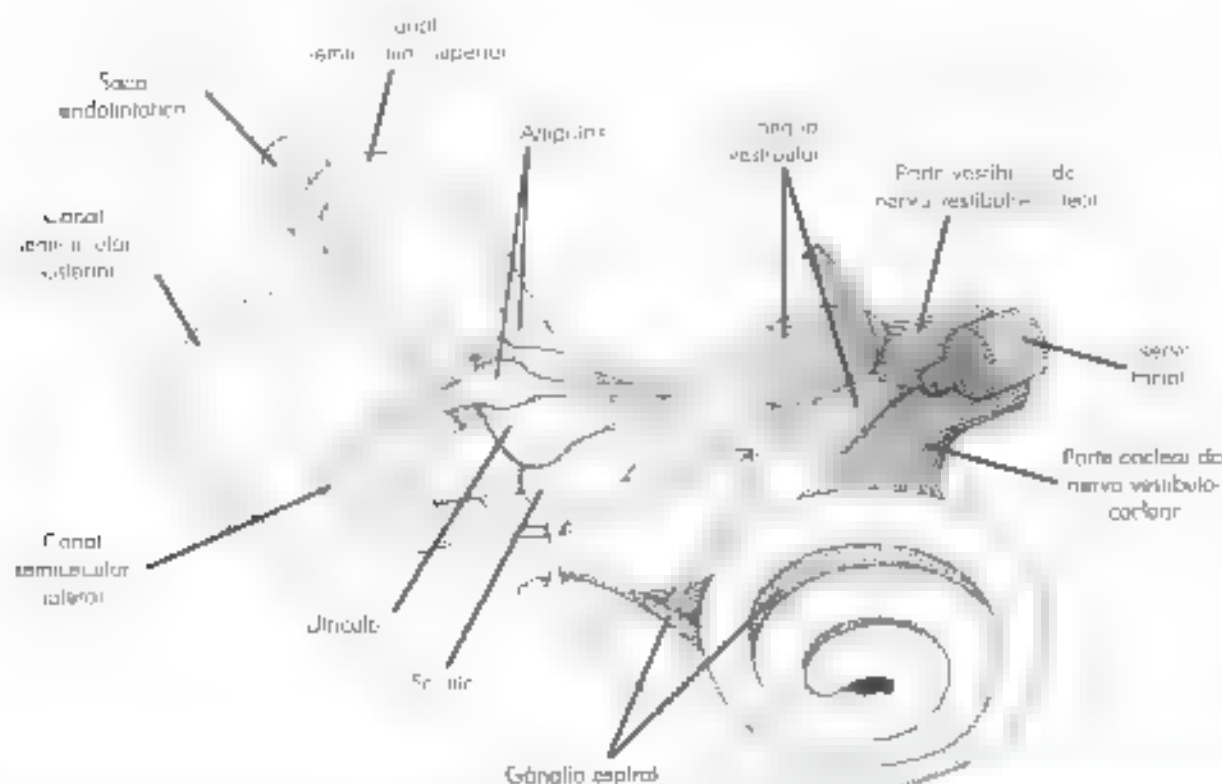


FIGURA 29.7 Base do ouvido interno mostrando as partes vestibulares e auditivas.

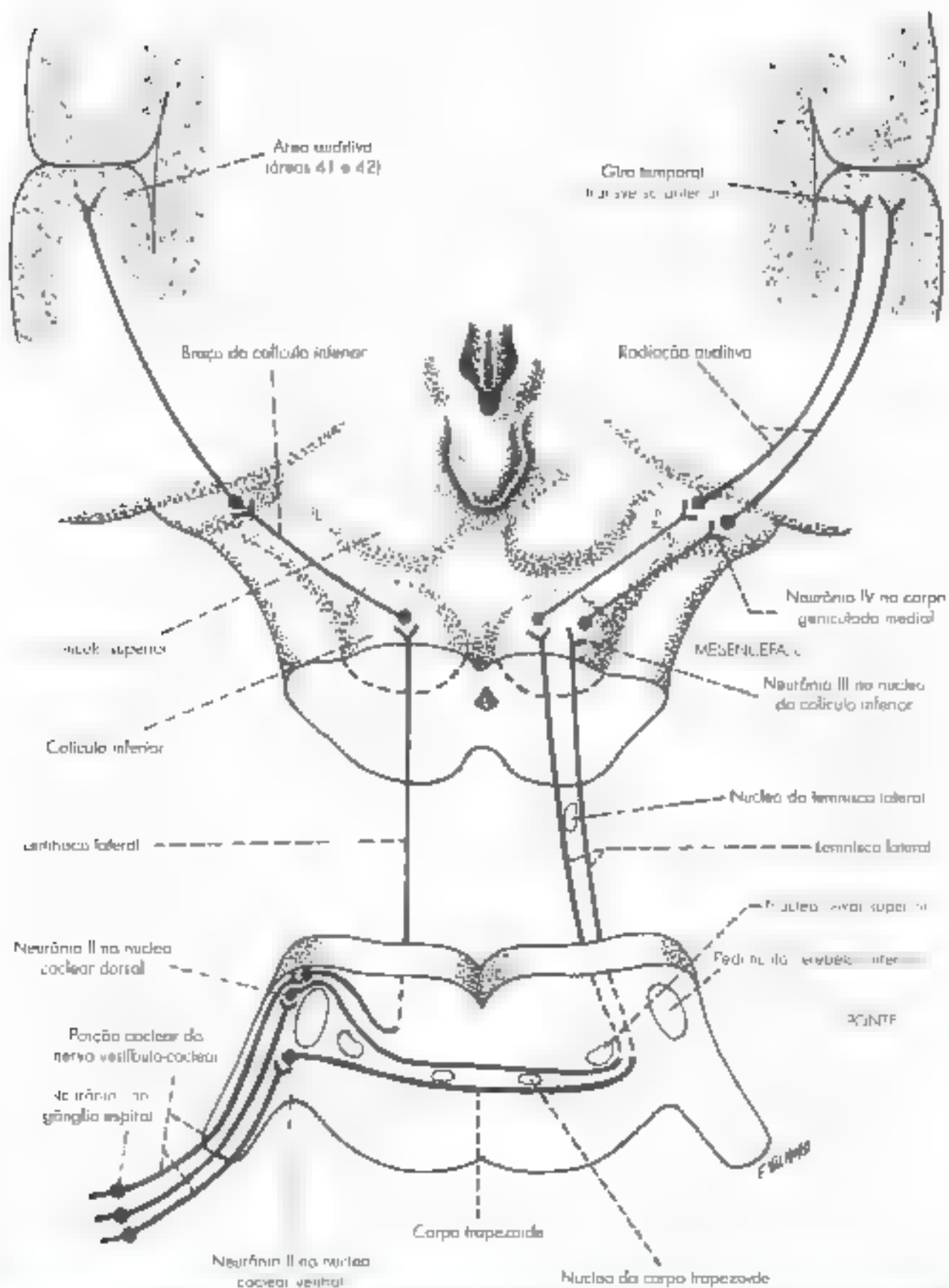


FIGURA 29.8 Representação esquemática da via auditiva.

responsante à face. Alguns admitem também a existência de outra área vestibular no lobo temporal, próxima à área auditiva.

O nervo vestibular transmite informações sobre a aceleração da cabeça para os núcleos vestibulares do bulbo que, então, as distribui para centros superiores. As informações ajudam a manter o equilíbrio e a postura, permitindo correções por readaptação. As vias vestibulares também controlam reflexos oculares para estabilizar a imagem na retina, em resposta a movimentação da cabeça. Esses reflexos foram estudados no Capítulo 18, item 2.2.5.

3.6 VIA ÓPTICA

Estudaremos inicialmente o trajeto dos impulsos nervosos na retina, onde se inicia a sensação da visão, e a seguir o seu trajeto do olho até o córtex de recepção, onde se inicia o processamento necessário à percepção visual.

3.6.1 Estrutura da retina

Os receptores visuais, assim como os neurônios I, II e III da via óptica, localizam-se na retina, neuroepitélio que reveste internamente a cavidade do globo ocular, posteriormente à íris. Embriologicamente a retina forma-se a partir de uma evaginação do diencefalo primitivo, a *vesícula óptica*, que, após por um processo de neuroflexão, transforma-se na *calice óptica*, com parede dupla. A parede, ou camada externa do calice óptico, origina a *camada pigmentar* da retina. A parede ou camada interna do calice óptico dá origem à *camada nervosa* da retina, onde se diferenciam os três primeiros neurônios I, II e III da via óptica (Figura 29.9).

Na parte posterior da retina, em linha com o centro da pupila, ou seja, com o eixo visual de cada olho, existe uma área ligeiramente amarelada, a *macula lútea*, no centro da qual se nota uma depressão, a *fóvea central*. A macula corresponde à área da retina onde a visão é mais distinta. Os movimentos reflexos do globo ocular fixam sobre as maculas a imagem dos objetos que nos interessam na campo visual. A visão nas partes periféricas não maculares da retina é pouco nítida e a percepção das cores se faz precariamente. A estrutura da retina é extremamente complexa, distinguindo-se nela dez camadas, uma das quais é a camada pigmentar situada externamente. O estudo das nove camadas retinianas pode ser simplificado levando-se em conta apenas a disposição dos três neurônios retinianos principais. Distinguem-se então três camadas, que correspondem aos terminais dos neurônios I, II e III da via óptica, ou seja, de fora para dentro a camada das *celulas fotos*

sensíveis (ou *fotorreceptoras*), das *celulas bipolares* e das *celulas ganglionares* (Figura 29.9).

As células fotossensíveis estabelecem sinapse com as células bipolares, que por sua vez, fazem sinapse com as células ganglionares, cujos axônios constituem o *nervo óptico* (Figura 29.9). Os prolongamentos periféricos das células fotossensíveis são os receptores da visão: *cones* ou *bastonetes*, de acordo com sua forma. Os raios luminosos que incidem sobre a retina devem atravessar suas nove camadas internas para atingir os fotorreceptores, cones ou bastonetes. A excitação destes pela luz dá origem a impulsos nervosos, processo este chamado de *fototransdução*. Os impulsos continuam em direção oposta à saída pelo nervo óptico, ou seja, das células fotossensíveis para as células bipolares e destas para as células ganglionares, cujos axônios constituem o nervo óptico (Figura 29.9), que contém mais de um milhão de fibras.

Os bastonetes são adaptados para a visão com pouca luz, enquanto os cones são adaptados para a visão com luz de maior intensidade e para a visão de cores. Nos animais de hábitos noturnos, a retina é constituída predominantemente, ou exclusivamente, de bastonetes, enquanto nos animais de hábitos diurnos o predomínio é quase total de cones. Existem três tipos de cones, cada um deles sensível a uma faixa diferente do espectro luminoso, e o cérebro obtém a informação

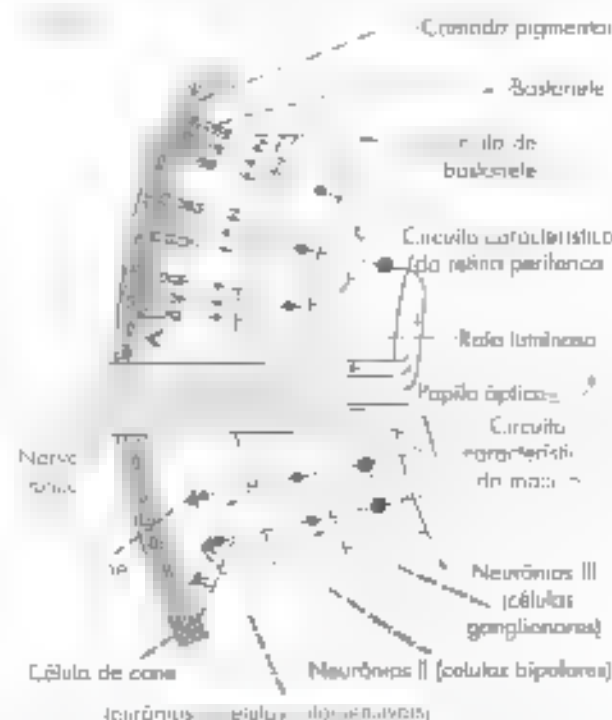


FIGURA 29.9 Esquema da disposição dos neurônios na retina.

sobre a cor ao analisar a resposta à ativação desses cones. No homem, o número de bastonetes é cerca de 70 vezes maior que o de cones. Contudo, a distribuição dos dois tipos de receptores não é uniforme. Assim, enquanto nas partes periféricas da retina predominam os bastonetes, o número de cones aumenta progressivamente à medida que se aproxima da mácula, até que, ao nível da fóvea central, existem exclusivamente cones. Nas partes periféricas da retina, vários bastonetes ligam-se a uma célula bipolar e várias células bipolares fazem sinapse com uma célula ganglionar (Figura 29.8). Assim, nessas áreas, uma fibra do nervo óptico pode estar relacionada com até 100 receptores. Na mácula, entretanto, o número de cones é aproximadamente igual ao de células bipolares e ganglionares, ou seja, cada célula de cone faz sinapse com uma célula bipolar que, por sua vez, se liga a uma célula ganglionar (Figura 29.9). Deste modo, para cada cone há uma fibra no nervo óptico. Estas características estruturais da mácula explicam sua grande acuidade visual e permitem entender o fato de que, apesar de a mácula ser uma área pequena da retina, ela contém um grande número de fibras para a formação do nervo óptico e em uma representação cortical muito grande.

Como já foi referido, o nervo óptico é formado pelos axônios das células ganglionares que são inicialmente amielínicos e percorrem a superfície interna da retina (Figura 29.8), convergindo para a chamada *papila óptica*, situada na parte posterior da retina, imediatamente à mácula. Ao nível da papila óptica, os axônios das células ganglionares atravessam as túbulas media e externa do olho, tornam-se mielinizados, constituindo o *nervo óptico*. Como não há fotorreceptores ao nível da pupila, ela é também conhecida como ponto cego da retina. Sua importância clínica é muito grande, pois a penetram os vasos que nutrem a retina. O edema da papila é um importante sinal indicador da existência de hipertensão crônica.

3.6.2 Trajeto das fibras nas vias ópticas

Os nervos ópticos dos dois lados convergem para formar o *quiasma óptico*, do qual se destacam posteriormente os dois *tratos ópticos*, que terminam nos respectivos *corpos geniculados laterais* (Figura 29.9). Ao nível do quiasma óptico, as fibras dos dois nervos ópticos sofrem uma decussação parcial. Antes de estudar esta decussação, é necessário conceituar alguns termos.

Denomina-se *retina nasal* a metade medial da retina de cada olho, ou seja, a que está voltada para o nariz. *Retina temporal* é a metade lateral da retina de

cada olho, ou seja, a que está voltada para a região temporal. Denomina-se *campo visual* de um olho a porção do espaço que pode ser vista por esse olho, estando ele fixo. No campo visual de cada olho, distingue-se como na retina, uma porção lateral, o *campo temporal*, e uma porção medial, o *campo nasal*. É fácil verificar pelo trajeto dos raios luminosos (Figura 29.9), que o campo nasal se projeta sobre a retina temporal e o campo temporal sobre a retina nasal. Convém lembrar, entretanto, que no homem e em muitos animais há superposição de parte dos campos visuais dos dois olhos, constituindo o chamado campo binocular. A luz originada na região central do campo visual vai para os dois olhos. A luz do extremo temporal do hemiscampo projeta-se apenas para a retina nasal do mesmo lado. Esta visão é exclusivamente perdida quando há lesões graves na hemirretina nasal ipsilateral.

No quiasma óptico, as fibras nasais, ou seja, as fibras oriundas da retina nasal, cruzam para o outro lado, enquanto as fibras temporais seguem do mesmo lado, sem cruzamento. Assim, cada trato óptico contém fibras temporais da retina de seu próprio lado e fibras nasais da retina do lado oposto (Figura 29.9). Como consequência, os impulsos nervosos originados em pontos homônimos das retinas dos dois olhos (por exemplo, na metade direita dos dois olhos) serão conduzidos aos corpos geniculados e ao córtex deste mesmo lado. Ora, é fácil verificar (Figura 29.10) que as metades direitos das retinas dos dois olhos, ou seja, a retina nasal do olho esquerdo e temporal do olho direito, recebem os raios luz nosos provenientes do lado esquerdo, ou seja, dos campos temporal, esquerdo e nasal direito. Entende-se assim, que, como consequência da decussação parcial das fibras visuais no quiasma óptico, o córtex visual direito percebe os objetos situados à esquerda de uma linha vertical mediana que divide os campos visuais. Assim, também na via óptica é válido o princípio de que o hemisfério cerebral de um lado relaciona-se com as atividades sensitivas do lado oposto.

Conforme seu destino, pode-se distinguir quatro tipos de fibras nas vias ópticas:

- fibras retina-talâmica* – destacam-se do quiasma óptico e ganham o núcleo supraquiasmático do hipotálamo. São importantes para a sincronização dos ritmos circadianos com o ciclo dia-noite. Pesquisas recentes mostraram que essas fibras têm origem não em cones e bastonetes, mas em células ganglionares especiais da retina que contêm um pigmento fotossensível a melanopsina capaz de detectar mudanças na luminosidade ambiental.

- b) *fibras retinotectais* — ganham o tectículo superior através do braço do colículo superior e estão relacionadas com reflexos de mím. situações dos olhos ou das pálpebras desencadeados por estímulos nos campos visuais. (como exemplo vemos o reflexo de piscar (Capítulo 19, item 2.2.4). As camadas profundas do colículo superior possuem um mapa do campo visual, o que permite deslocar rapidamente os olhos em resposta a outros estímulos sensoriais de ambiente. Os movimentos oculares coordenados pelo tectículo superior permitem mudar rapidamente o ponto de fixação de uma cena visual para outra.
- c) *fibras retino-pre-tectais* — ganham a área pre-tectal, situada na parte rostral do colículo superior, através do braço do colículo superior e estão relacionadas com os reflexos fixador direto e consensual descritos no Capítulo 19, itens 2.2.6.
- d) *fibras retinogenuculadas* — são as mais importantes, correspondendo a 90% do total de fibras que saem da retina, pois somente elas se relacionam diretamente com a visão. Terminam fazendo sinapse com os neurônios IV da via optica, localizados no corpo geniculado lateral, que possui a mesma representação retinotópica da metade contralateral do campo visual.

Os axônios dos neurônios do corpo geniculado lateral (neurônios IV) constroem a *radiação optica* (*trato geniculocalcularino*) e terminam na área visual, área 17, situada nos lábios do sulco calcarino.

Existe correspondência entre partes da retina e partes do corpo geniculado lateral, da radiação óptica e da área 17. Na radiação óptica, as fibras correspondentes às partes superiores da retina ocupam posição mais alta e se projetam no lobo superior do sulco calcarino; as fibras correspondentes às partes inferiores da retina ocupam posição mais baixa e projetam-se no lobo inferior do sulco calcarino; as fibras que levam impulsos da mácula ocupam posição intermediária e se projetam na parte posterior do sulco calcarino. Existe, assim, uma retinotopia perfeita em toda a via optica, fato este de grande importância clínica, pois permite localizar com bastante precisão certas lesões da via optica com base no estudo das alterações dos campos visuais.

3.6.3 Lesões das vias ópticas

O conhecimento da disposição das fibras na via optica torna fácil entender os sintomas que resultam da lesão de suas diferentes partes. Destes sintomas, sem dúvida, os mais importantes são as alterações dos cam-

pos visuais, que devem ser pesquisadas para cada olho isoladamente. O distúrbio básico do campo visual é o *escotoma*, que consiste em uma falha dentro do campo visual, ou seja, cegueira para uma parte desse campo. Quando o escotoma atinge metade do campo visual, passa a ser denominado *hemianopsia*. A hemianopsia pode ser *heterônima* ou *homônima*. Na primeira, são afetados lados diferentes dos campos visuais, ou seja, desaparece a visão nos campos temporais de ambos os olhos. Na segunda, fica afetado o mesmo lado do campo visual de cada olho, ou seja, desaparece a visão do campo temporal de um olho e o campo nasal do olho do lado oposto (Figura 29.9).

No lado direito da Figura 29.9, estão representados os defeitos de campo visual que resultam de lesões de 10 pontos situados nos pontos indicados do lado esquerdo da figura. Observa-se que as lesões responsáveis pelas hemianopsias heterônimas localizam-se no quiasma óptico, enquanto as responsáveis pelas hemianopsias homônimas são retroquiasmáticas, ou seja, localizam-se entre o quiasma e o cortex occipital. A seguir, faremos rápidas considerações sobre as principais lesões das vias ópticas e suas consequências sobre os campos visuais.

- a) *lesão do nervo optico* (Figura 29.10 A) resulta em cegueira completa do olho correspondente. Ocorre, por exemplo, como consequência de traumatismo ou em casos de glaucoma, quando o aumento da pressão intraocular comprime e lesa as fibras do nervo óptico ao nível da papila.
- b) *lesão da parte mediana do quiasma optico* (Figura 29.10 B) resulta em *hemianopsia bitemporal*, como consequência da interrupção das fibras provenientes das retinas nasais que cruzam neste nível. Este tipo de lesão ocorre tipicamente nos tumores da hipófise, que crescem e comprimitam o quiasma de baixo para cima.
- c) *lesão da parte lateral do quiasma optico* (Figura 29.10 C) resulta em *hemianopsia nasal* do olho correspondente, como consequência da interrupção das fibras provenientes da retina temporal deste olho. Este tipo de lesão ocorre mais frequentemente em casos de aneurismas da artéria carótida interna, que comprimem lateralmente o quiasma óptico. Quando a compressão se faz dos dois lados, como consequência de dois aneurismas, ocorre uma *hemianopsia bilateral* ou seja, nos campos nasais dos olhos.
- d) *lesão do trato optico* (Figura 29.10 D) resulta em *hemianopsia homônima direta* ou

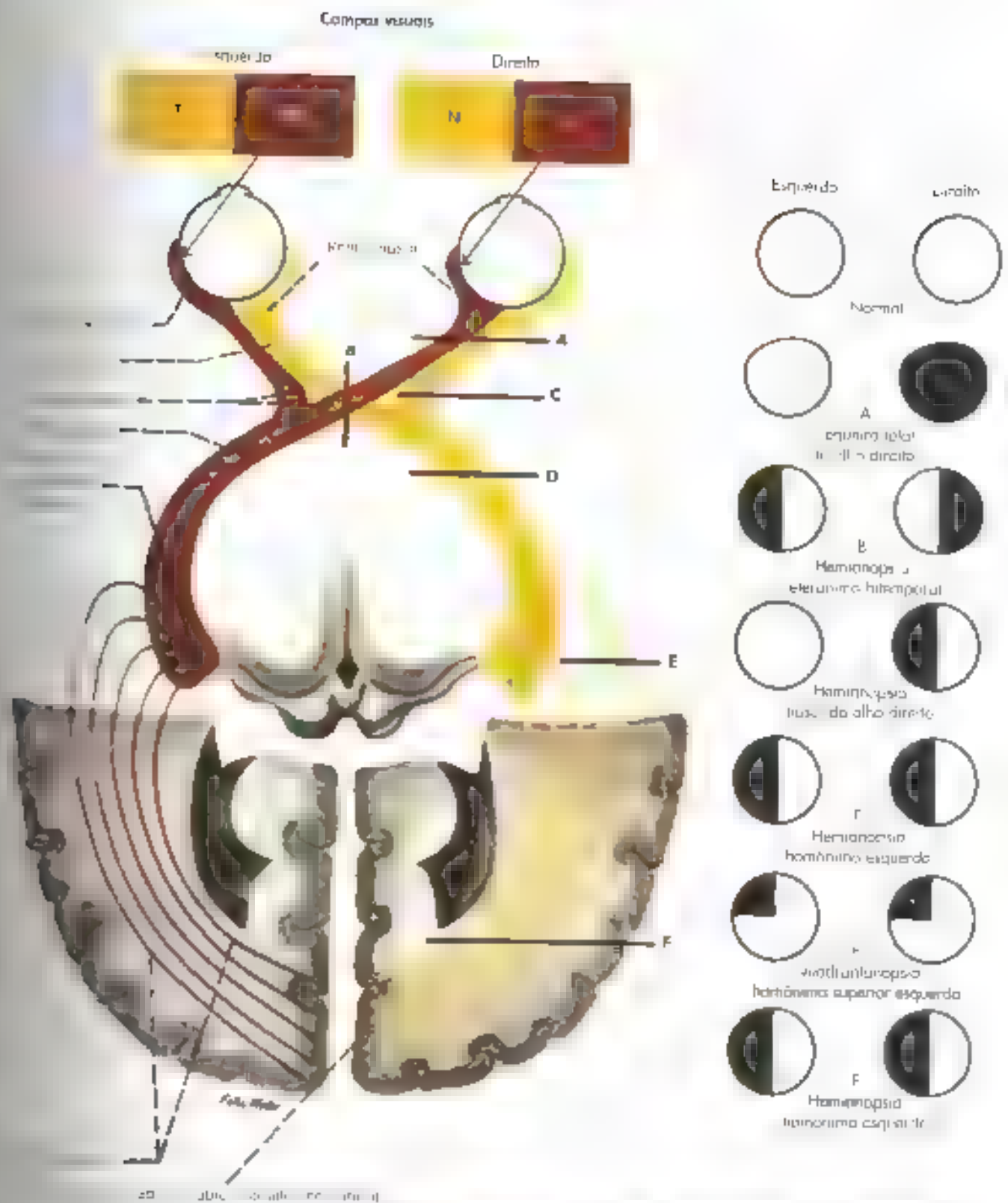


Fig. 10.10 - O esquema ilustra a via visual e os campos visuais. A via visual é formada pelo nervo óptico (N. II), pelo quiasma óptico (X), pelo tracto óptico (N. III), pelo tectum óptico (N. IV) e pelo corpo geniculado (N. V). As lesões A-F do tectum óptico resultam em diferentes defeitos de campo visual. O esquema ilustra a via visual e os campos visuais. A via visual é formada pelo nervo óptico (N. II), pelo quiasma óptico (X), pelo tracto óptico (N. III), pelo tectum óptico (N. IV) e pelo corpo geniculado (N. V). As lesões A-F do tectum óptico resultam em diferentes defeitos de campo visual.

esquerda, conforme a lesão se localiza, respectivamente, no trato óptico esquerdo ou no direito. É fácil verificar pela figura, que as lesões de campo, neste caso, resultam da interrupção das fibras provenientes da retina temporal do olho direito e nasal do olho esquerdo. Lesões deste tipo podem ocorrer como consequência de traumatismos ou tumores que comprometem o trato óptico. Lesões do corpo geniculado lateral, dão alterações de campo visual, idênticas às observadas após lesão do trato óptico.

e) lesões da radiação óptica (Figura 29.10 E e F)

É fácil verificar, pelo trajeto das fibras na via óptica, que lesões completas da radiação óptica causam alterações de campo visual, idênticas às que resultam de lesões do trato óptico, ou seja, ocorrem hemianopsias homônimas (Figura 29.10 F). Contudo, pesquisando-se o reflexo colunar na metade cega da retina, verifica-se que ele está ausente no caso das lesões do trato óptico e presente no caso das lesões da radiação óptica (ou da área 17). Isto se explica pelo fato de que, nas lesões do trato óptico, há interrupção das fibras retino-pré-tectais responsáveis pelo reflexo, o que não ocorre no caso das lesões situadas depois do corpo geniculado lateral. Na prática, entretanto, as lesões completas da radiação óptica são muito raras, pois suas fibras espalham-se em um território bastante grande. Mais frequentemente ocorrem lesões de parte destas fibras, o que resulta em pequenas falhas de campo visual (escotomas) ou falhas que comprometem todo um quadrante do campo visual e são denominadas *quadrantanopsias*. Como exemplo, temos a lesão ilustrada na Figura 29.10 E, na qual houve comprometimento da metade inferior direita da radiação óptica, resultando em *quadrantanopsia homônima superior esquerda*, uma vez que são interrompidas as fibras oriundas da metade inferior das retinas nasal esquerda e temporal direita. Esse é o tipo de alteração dos campos visuais em certos casos de tumor do lobo temporal.

f) lesões do córtex visual primário (área 17) – as lesões completas do córtex visual de um hemisfério dão alterações de campo iguais às observadas em lesões completas da radiação óptica. Contudo, também aqui, são mais frequentes as lesões parciais. Assim, por exemplo, uma lesão do lobo inferior do sulco calcarino direito resulta em *quadrantanopsia homônima superior esquerda* (Figura 29.10 F).

4.0 CONTROLE DA TRANSMISSÃO DAS INFORMAÇÕES SENSORIAIS

Sabe-se que o sistema nervoso central, longe de receber passivamente as informações sensoriais que vão ter a ele, é capaz de modular a transmissão dessas informações através de fibras centrais, fibras que agem principalmente sobre os neurônios dos núcleos intermediais existentes nas grandes vias aferentes. Caracteriza-se, assim, a existência de vias eferentes reguladoras da sensibilidade. A presença de vias eferentes reguladoras da sensibilidade explica a capacidade que temos de selecionar entre as diversas informações sensoriais que nos chegam em determinado momento, aquelas mais relevantes e que despertam nossa atenção. Na dependência dessas vias estão, pois, fenômenos como atenção seletiva e habituação a estímulos apresentados continuamente. Assim, quando se entra o ventilador da sala de aula, o seu ruído inicialmente atrai nossa atenção. Contudo, logo ficamos habituados com o barulho que deixa de ser percebido, a menos que nossa atenção se volte novamente para ele. Isso pode ocorrer, por exemplo, se o ruído se modifica, tornando-se mais alto ou mais baixo. Sabe-se que o fenômeno da habituação se deve a um mecanismo de inibição dos impulsos sensoriais pouco relevantes e que, por conseguinte, não atraem nossa atenção. Ele não deve ser confundido com a *adaptação*, ou *fadiga dos receptores*, observada principalmente em receptores cutâneos submetidos a estímulos contínuos. Neste caso, o mecanismo localiza-se somente no receptor e não depende de nenhuma ação central. O controle da sensibilidade pelo sistema nervoso central manifesta-se geralmente por inibição, e as vias responsáveis pelo processo de inibição se no córtex cerebral e principalmente na formação reticular. Especialmente importantes por suas implicações neurológicas são as vias que regulam a penetração no sistema nervoso central dos impulsos nervosos responsáveis pela dor. Essas vias, hoje já bastante conhecidas, serão estudadas no próximo item.

4.1 REGULAÇÃO DA DOR, VIAS DA ANALGESIA

Em 1965, Melzack e Wall publicaram importante trabalho propondo nova teoria segundo a qual a percepção dos impulsos dolorosos no sistema nervoso central seria regulada por neurônios e circuitos nervosos existentes na substância gelatinosa da medula posterior da medula, que agem como um “portão”, impedindo ou permitindo a entrada de impulsos dolorosos. O “portão” seria controlado por fibras descendentes supraespinhais e pelos próprios impulsos nervosos que entram

pele as fibras das raízes dorsais. Assim, os impulsos nervosos conduzidos pelas grossas fibras miélicas de tato (fibras A beta) teriam efeitos antagônicos aos das fibras finas de dor (fibras A delta e C), estas abrindo e aquelas fechando o portão. A teoria do portão da dor de Melzack e Wallace marcou o início de grande número de pesquisas sobre os mecanismos de regulação da dor e ela foi confirmada em seus aspectos fundamentais, ou seja, existe um "portão" para a dor envolvendo circuitos na substância gelatinosa, controlados por fibras de origem espinal e supraespinal. Confirmou-se, também, que os ramos colaterais das grossas fibras táteis dos fascículos gracil e cuneiforme que penetram na coluna posterior inibem a transmissão dos impulsos dolorosos, ou seja, fecham o "portão". Com base nestes fatos surgiram as chamadas "técnicas de estimulação transcutânea" usadas hoje com sucesso para o tratamento de certos tipos de dor e que consistem na estimulação feita através de eletrodos colocados sobre a pele

das fibras táteis de nervos periféricos ou do funículo posterior da medula. A inibição dos impulsos dolorosos por estímulos táteis explica também o alívio que se sente ao esfregar um membro dolorido depois de uma torção. Um grande número de pesquisas confirmaram também a existência de regiões do encéfalo capazes de suprimir a dor. A descoberta mais importante nesta área foi feita em 1969 por Reynolds, que, estímulando a substância cinzenta periaquedutal do rato, obteve uma analgesia tão acentuada que permitia a realização de cirurgias usuais no animal, sem anestesia. Esse mesmo efeito pôde ser obtido também por estimulação do núcleo magno da raiz, pertencente à formação reticular. A analgesia obtida nesses casos depende de uma via que liga a substância cinzenta periaquedutal ao núcleo magno da raiz, de onde partem fibras serotonérgicas que atuam em neurônios intermediários entre fulminantes situados no núcleo do arco espinal, do trigêmeo e na substância gelatinosa da medula (Figura 29-11).

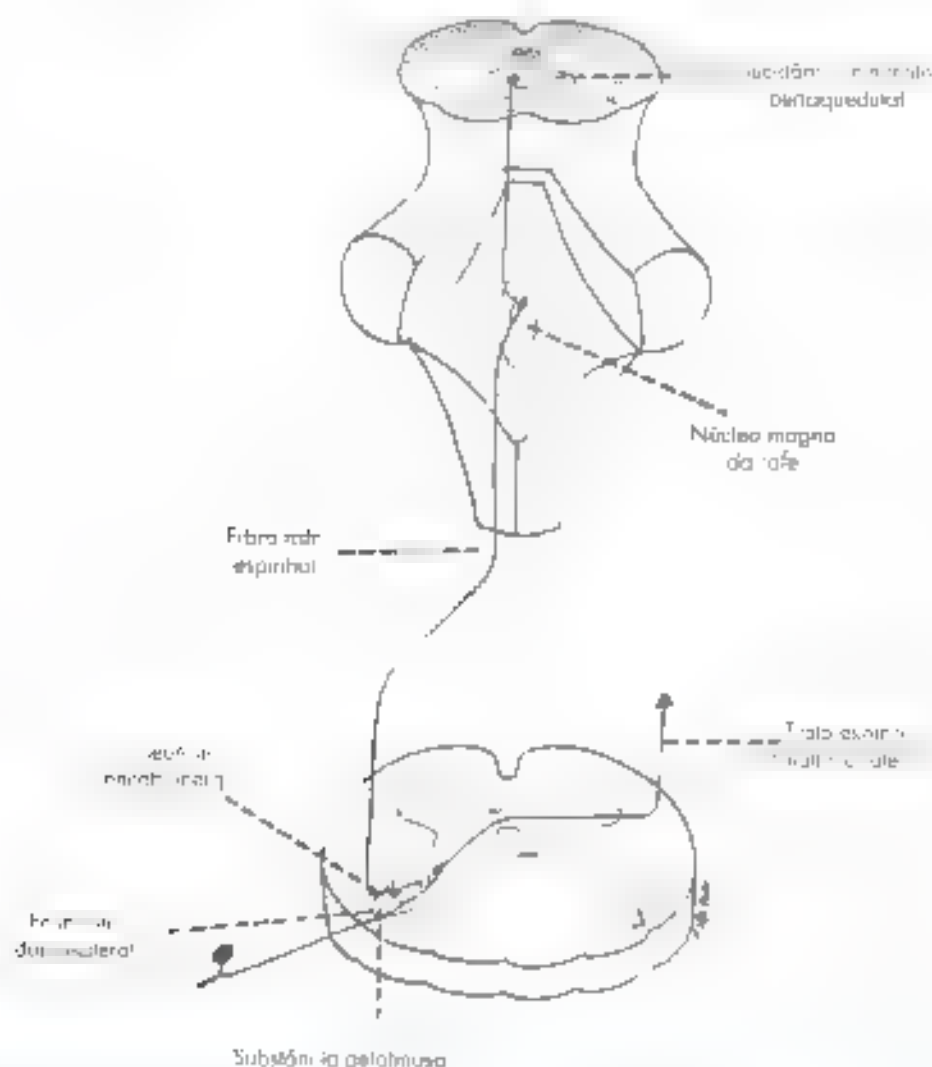


FIGURA 29-11 Via da analgesia

Estes neurônios habem a sinapse entre os neurônios I e II da via da dor através da liberação de um opioide endógeno, a *encefalina*, substância do mesmo grupo químico da morfina. Receptores para opioides existem também na substância cinzenta periaquedual, onde a injeção de quantidades muito pequenas de morfina resulta em uma analgesia semelhante à que se obtém por estímulos elétricos. Assim, sabe-se hoje que a atividade de analgésico da morfina, substância usada para tratamento de quadros dolorosos muito intensos, se deve à sua fixação e consequente ativação dos receptores para opioides existentes na via da analgesia acima descrita. A descoberta desse fato deu origem a novas técnicas para tratamento de quadros dolorosos graves, através da insulação intracerebral ou espinal, de morfina. Entende-se também, porque fármacos como a fluoxetina, usados como antidepressivos, são eficientes também

no tratamento de dores crônicas. Eles agem disponibilizando a serotonina nas sinapses. Isso ocorre tanto no sistema serotoninérgico de projeção difusa, que age sobre o cérebro (ação antidepressiva), como nas fibras serotoninérgicas que, do núcleo magno da raiz, vão à substância gelatinosa da medula (efeito analgésico).

A substância cinzenta periaquedual recebe aferências das vias neo e paleoespinal, além das hemisféricas da área somestésica do córtex. Isto aumenta a complexidade e a sofisticação do sistema de regulação da dor, uma vez que os próprios estímulos nociceptivos que sobem pelas vias espinotalâmicas podem ativar a entrada de impulsos dolorosos ao sistema nervoso central. É provável que em determinadas situações este sistema se torne mais ativo o que provavelmente explica porque indivíduos sob forte estresse ou com ferimentos fortes de guerra fiquem sem dor.

Grandes Vias Eferentes

1.0 GENERALIDADES

As grandes vias eferentes põem em comunicação os centros suprasegmentares do sistema nervoso com os órgãos efetadores. Podem ser divididas em dois grandes grupos: *vias eferentes somáticas* e *vias eferentes viscerais* ou do sistema nervoso autônomo. As primeiras controlam a atividade dos músculos estriados e tendões, bem como a realização de movimentos voluntários ou involuntários, regulando ainda o tônus e a postura. As segundas, ou seja, as vias eferentes do sistema nervoso autônomo, dirigem-se ao músculo liso, ao músculo cardíaco ou às glândulas, regulando o funcionamento das vísceras e dos vasos.

2.0 VIAS EFERENTES VISCERAIS DO SISTEMA NERVOSO AUTÔNOMO

Nos Capítulos 2 e 13 estudou-se a parte periférica do sistema nervoso autônomo, chamando-se atenção para as diferenças anatômicas entre este sistema e o somático, ou seja, a presença de dois neurônios, pré e pós-ganglionares, entre o sistema nervoso central e os órgãos efetadores no sistema nervoso autônomo, e um neurônio no sistema nervoso somático. A influência do sistema nervoso suprasegmentar sobre a atividade visceral se exerce, pois, necessariamente através de intermediários que ganham os neurônios pré-ganglionares, passam aos tendões dos ganglios, de onde se distribuem às vísceras. As áreas do sistema nervoso suprasegmentar que regulam a atividade do sistema nervoso autônomo estão no hipotálamo e no sistema límbico. Essas áreas ligam-se aos neurônios pré-ganglionares, por meio de circuitos da formação reticular, através

dos arcos reticuloespinais. Além dessas vias indiretas, existem também vias diretas, hipotálamo-espinhais, e o hipotálamo e os neurônios no sistema límbico, entre outros, necessitam também da medula.

3.0 VIAS EFERENTES SOMÁTICAS

O sistema motor somático é constituído pelos músculos estriados esqueléticos e todos os neurônios que os comandam, permitindo empreendimentos variados e complexos através da ação enordenada de mais de 70% dos músculos. Várias vias penetram-se diretamente nos centros motores superiores para a trínica entre alic e para a medula. Um dos aspectos importantes da função motora é a facilidade com que executamos os atos motores sem pensar sobre qual músculo controlar. Apenas geramos a intenção e o resto acontece automaticamente. Se não tomamos conta da complexidade do sistema quando sofremos lesão dos centros motores ou privação de informação sensorial. Através de mecanismos de retroalimentação, usamos as informações dos receptores da pele, articulações e fuso neuromuscular para corrigir um movimento em andamento, de modo a manter e manter a força de contração. A ação do sistema nervoso é antecipatória e usa a experiência aprendida assim como a informação sensorial para prever e ajustar o movimento. Por exemplo, quando uma bola é lançada e o jogador do futebol a pega, ele usa a visão para prever sua velocidade e a distância para colocar-se na posição exata para agarrá-la. Após a bola tocar suas mãos, ele faz readjustamento para ajustes menores para evitar sua queda, manter seu equilíbrio e a postura e a força necessárias para não soltar a bola.

Quando se quer mover o corpo ou parte do corpo, o cérebro forma a representação do movimento, planejando a ação em toda sua extensão antes de executá-la. Esta representação é chamada de *programa motor*, que especifica os aspectos espaciais do movimento, ângulos de articulação, força, etc. A seguir, a guisa de recapitulação, serão estudados os tratos das vias eferentes da medula.

3.1 TRATO CORTICOESPINHAIS

Na medula o córtex cerebral aos neurônios motores da medula (Figuras 30.1 e 30.2). Um terço de suas fibras originam-se da área 4, área motora primária, um terço na área 6, áreas pre-motora e motora suplementar e um terço no córtex somatossensorial, que contribui para a regulação do fluxo de informação sensorial na coluna posterior. As fibras têm o seguinte trajeto: área 4 (motora), cruzam radicular, perna posterior da capsula interna, base do pedúnculo cerebral, base da pirâmide e pirâmide bulbar (Figuras 30.1 e 30.2). No nível da decussação das pirâmides, uma parte das fibras continua ventralmente, constituindo o *trato corticoespinhal anterior*. Outra parte cruza na decussação das pirâmides para constituir o *trato corticoespinhal lateral*. Há grande variação no número de fibras que decussam, mas uma decussação de 75 a 90% pode ser considerada normal. As fibras do trato corticoespinhal anterior ocupam o funículo anterior da medula e, após cruzamento na comissura branca, terminam em relação com os neurônios motores contralaterais, responsáveis pelos movimentos voluntários da musculatura axial. Ele pertence, pois, ao sistema anteromedial da medula. Na maioria das pessoas, ele só pode ser visualizado até os níveis torácicos médios. O trato corticoespinhal lateral é o mais importante. Ocupa o funículo lateral no longo de toda a extensão da medula e suas fibras influenciam os neurônios motores da coluna anterior de seu próprio lado.

Na maioria dos mamíferos, as fibras motoras do trato corticoespinhal lateral terminam na substância cinzenta intermediária, fazendo sinapses com neurônios, os quais, por sua vez, se ligam aos motoneurônios da coluna anterior. Nos primatas, inclusive no homem, parte dessas conexões, no entanto, um número significativa de fibras corticoespinhais faz sinapse diretamente com os neurônios motores e lá e para. Convém lembrar que nem todas as fibras do trato corticoespinhal são motoras. Um número significativa delas, originadas na área somatossensorial do córtex, termina na coluna posterior e estão envolvidas no controle dos impulsos sensoriais. Sem dúvida, representam a principal função do trato corticoespinhal

antes é motora somática. A maioria de suas fibras termina em relação com neurônios motores que controlam a musculatura distal dos membros e é o principal feixe de fibras responsáveis pela motricidade voluntária no homem, e pertence ao sistema lateral da medula. Entretanto, ao contrário do que se adota há alguns anos, esta função é exercida também pelo trato rubroespinhal, que age sobre a musculatura distal dos membros, e pelos arcos reticuloespinhais, que agem sobre a musculatura axial e proximal dos membros. Entende-se, pois, que, em virtude desta ação compensadora desses dois tratos, as lesões do trato corticoespinhal lateral não causam quadros de hemiplegia como se acreditava, e os déficits motores que resultam dessas lesões são relativamente pequenos. Há fraqueza muscular (parêsis) e dificuldade de contra- e voluntariamente os músculos com a mesma velocidade com que poderiam ser controlados em condições normais. A fraqueza muscular pode ser muito pronunciada logo após a lesão, mas regrua consideravelmente com o tempo. Em resumo, o sintoma mais evidente e do qual os doentes não se recuperam, é a incapacidade de realizar movimentos independentes de grupos musculares isolados (perda da capacidade de fracionamento). Assim, os doentes, ou os macacos, no caso de lesões experimentais, não conseguem mover os dedos isoladamente e não fazem mais oposição entre os dedos polegares e mindalhões. Desse modo, movimentos delicados, como os de abrotar uma caneta, tornam-se impossíveis. A capacidade de realizar movimentos independentes dos dedos é uma característica exclusiva dos primatas, que se deve à presença de fibras do trato corticoespinhal que se ligam diretamente aos neurônios motores. A função de possibilitar tais movimentos pode, pois, ser considerada como a função mais importante do trato corticoespinhal nos primatas, principalmente porque é exercida exclusivamente por ele e, desse modo, em casos de sua lesão, não pode ser compensada por outros tratos. Além dos déficits motores descritos, a lesão do trato corticoespinhal dá origem, também, ao sinal de Babinski, reflexo patológico que consiste na flexão dorsal do hálux quando se estimula o pé da região plantar.

3.2 TRATO CORTICONUCLEAR

O trato corticonuclear (Figura 30.2) tem o mesmo valor funcional do trato corticoespinhal, diferindo deste principalmente pelo fato de transmitir impulsos aos neurônios motores do tronco encefálico e não aos da medula. Assim, o trato corticonuclear põe sob controle voluntário os neurônios motores situados nos

Quando se quer mover o corpo ou parte do corpo, o cérebro forma a representação do movimento, planejando a ação em toda sua extensão antes de executá-la. Esta representação é chamada de *programa motor*, que especifica os aspectos espaciais do movimento, ângulos de articulação, força, etc. A seguir, a guisa de recap, a ação, serão estudados os tratos das vias eferentes se manuais.

3.1 TRATO CORTICOESPINHAIS

Unem o córtex cerebral aos neurônios motores da medula (Figuras 30.1 e 30.2). Um terço de suas fibras originam-se na área 4 (área motora primária, um terço na área 6, áreas premotoras e motoras suplementar e um terço no córtex somatossensorial, que contribui para a regulação do fluxo de informação sensorial na coluna posterior. As fibras (em o seguinte trajeto: área 4 (motoria), córtex radiado, perna posterior da cápsula interna, base do pedúnculo cerebral, base da ponte e pirâmide bulbar (Figuras 30.1 e 30.2). No arvore da decussação das pirâmides, uma parte das fibras continua ventralmente constituindo o *trato corticoespinal anterior*. Outra parte cruza na decussação das pirâmides para constituir o *trato corticoespinal lateral*. Há grande variação no número de fibras que decussam, mas uma decussação de 75 a 90% pode ser considerada normal. As fibras do trato corticoespinal anterior ocupam o funículo anterior da medula e, após cruzamento na comissura branca, terminam em relação com os neurônios motores contralaterais, responsáveis pelos movimentos voluntários da musculatura axial. Ele pertence, pois, ao sistema anteromedial da medula. Na maioria das pessoas, ele só pode ser individualizado nos primeiros torácicos meais. O trato corticoespinal lateral é o mais importante. Ocupa o funículo lateral ao longo de toda a extensão da medula e suas fibras influenciam os neurônios motores da coluna anterior de seu próprio lado.

Na maioria dos mamíferos, as fibras motoras do trato corticoespinal lateral terminam na substância cinzenta intermédia, fazendo sinapses com interneurônios, os quais, por sua vez, se ligam aos motoneurônios da coluna anterior. Nos primatas, inclusive no homem, a em dessas conexões indiretas, um número significativo de fibras corticoespinais faz sinapse diretamente com os neurônios motores a fá e gamma. É bom lembrar que nem todas as fibras do trato corticoespinal são motoras. Um número significativo delas, originadas na área somestésica do córtex, termina na coluna posterior e estão envolvidas na condução dos impulsos sensitivos. Sem dúvida, entretanto, a principal função do trato corticoespinal

motor é motora somática. A maioria de suas fibras termina em relação com neurônios motores que controlam a musculatura distal dos membros e é a principal fonte de fibras responsáveis pela motricidade voluntária no homem, e pertence ao sistema lateral da medula. Entretanto, ao contrário do que se admitia até há alguns anos, esta função é exercida também pelo trato rubroespinal, que age sobre a musculatura distal dos membros, e nos arcos reticulospinais, que agem sobre a musculatura axial e proximal dos membros. Entende-se, pois, que em virtude desta ação compensadora desses dois tratos, as lesões do trato corticoespinal lateral não causam quadras de hemiplegia como se acreditava, e os déficits motores que resultam dessas lesões são relativamente pequenos. Há fraqueza muscular (paresia) e a fadiga de contra- e voluntariamente os músculos com a mesma velocidade com que poderiam ser contraindidos em condições normais. A fraqueza muscular pode ser muito pronunciada logo após a lesão, mas regride consideravelmente com o tempo. É notório, porém, que não há recuperação completa, e de qual os doentes vão se recuperar, é a incapacidade de realizar movimentos independentes de grupos musculares isolados (perda da capacidade de fracionamento). Assim, os doentes, ou os macacos, no caso de lesões experimentais, não conseguem mover os dedos isoladamente e não fazem mais oposição entre os dedos polegares e mindalhos. Dessa modo, movem os dedos como os de abotoar uma camisa, ou não se movem. A capacidade de realizar movimentos independentes dos dedos é uma característica exclusiva dos primatas, que se deve à presença de fibras do trato corticoespinal que se ligam diretamente aos neurônios motores. A função de possibilitar tais movimentos pode, pois, ser considerada como a função mais importante do trato corticoespinal nos primatas, principalmente porque é exercida exclusivamente por ele e, desse modo, em casos de sua lesão, não pode ser compensada por outros arcos. Além dos déficits motores descritos, a lesão do trato corticoespinal dá origem, também, ao sinal de Babinski, reflexo patológico que consiste na flexão dorsal do hálux quando se estimula a pele da região plantar.

3.2 TRATO CORTICONECLEAR

O trato corticoneclear (Figura 30.2) tem o mesmo valor funcional do trato corticoespinal, diferindo deste principalmente pelo tipo de transmissão: os seus neurônios motores do tronco encefálico e da medula. Assim, o trato corticoneclear põe sob controle voluntário os neurônios motores somáticos nos

núcleos menores dos nervos cranianos. As fibras do trato corticonuclear originam-se principalmente na parte inferior da área 4 (na região correspondente à representação cortical da cabeça), passam pelo joelho da capsula interna e descem pelo tronco encefálico associadas ao trato corticoespinhal. À medida que o trato corticonuclear desce pelo tronco encefálico, dele se destacam feixes de fibras que terminam nos neurônios motores dos núcleos da coluna eferente somática (núcleos do I, II, IV, VI e XI) e eferente visceral espinhal (núcleo ambiguo, X e XI) e (núcleo motor do V e do VI). Como ocorre no trato corticoespinhal, a maioria das fibras do trato corticonuclear faz sinap-

se com neurônios intermédios situados na formação reticular próxima aos núcleos motores, e estes, por sua vez, ligam-se aos neurônios motores. De mesmo modo, muitas fibras desse trato terminam em núcleos sensitivos do tronco encefálico (núcleo cuneiforme, núcleos sensitivos do trigêmeo e núcleo do trato humano), relacionando-se com o controle dos impulsos sensoriais.

Embora as semelhanças entre os tratos corticoespinhal e corticonuclear sejam muito grandes, existe uma diferença entre eles que tem importância clínica: enquanto as fibras do trato corticoespinhal são fundamentalmente cruzadas, o trato corticonuclear tem grande

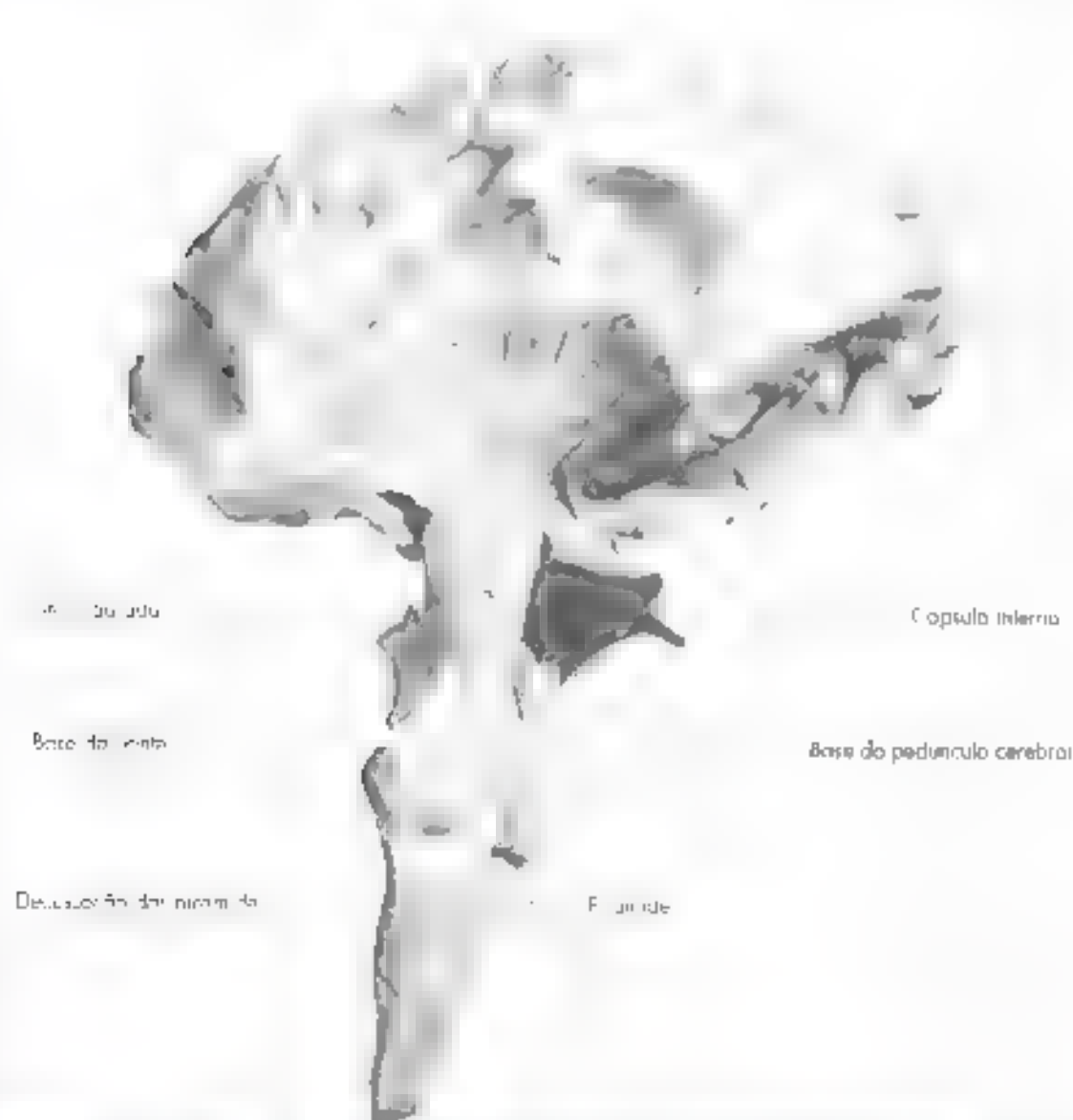


FIGURA 30.1 Vista lateral da base da formação do cérebro, mostrando o trato corticoespinhal e sua trajetória a partir da área 4, na base do pedúnculo cerebral, na base do ponte e pirâmides da medula. (Preparação e ilustração: gentileza do Hildegardo Rodrigues).

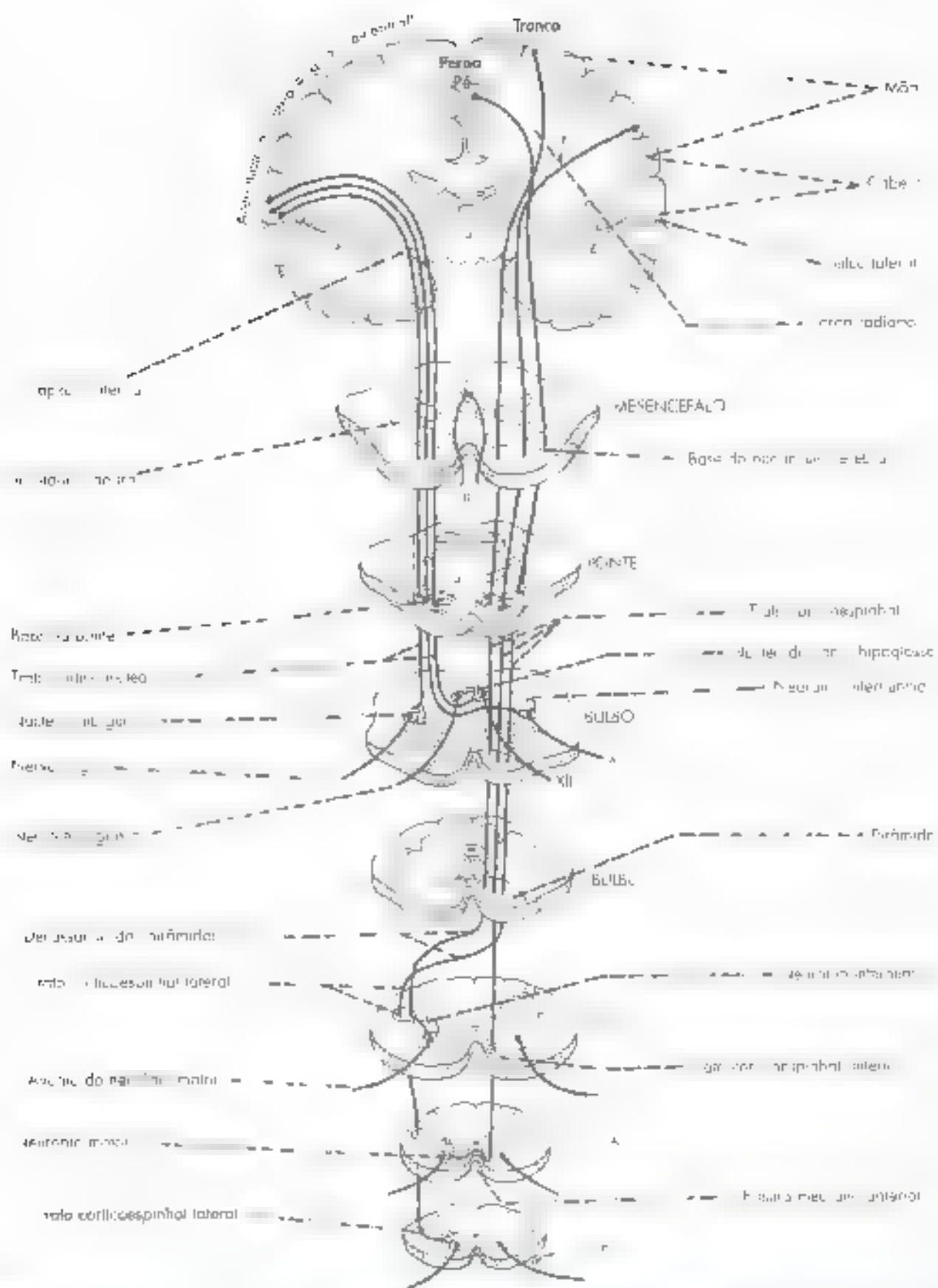


FIGURA 30.2 Representação esquemática das vias corticospinais e corticobulbares.

numero de fibras homolaterais. Assim, a maioria dos músculos da cabeça está representada no córtex motor dos dois lados. Essa representação bilateral é mais acentuada nos grupos musculares que não podem ser contruídos voluntariamente de um lado só, como os músculos da laringe e faringe, os músculos da parte superior da face (orbicular, frontal e corrugador do supercilho), os músculos que fecham a mandíbula (masseter temporal e pterigídeo medial) e os músculos motores do olho. Por esse motivo, tais músculos não sofrem paralisia quando o núcleo corticonuclear é interrompido de um só lado. Por exemplo, em uma das cápsulas laterais, como ocorre frequentemente nos acidentes vasculares cerebrais ("derrames" cerebrais). Entretanto, pode haver um ligeiro enfraquecimento dos movimentos da língua cuja representação no córtex motor já é predominantemente heterolateral, e uma paralisia dos músculos da metade inferior da face cuja representação é heterolateral. Os neurônios motores do núcleo do nervo facial, responsáveis pela inervação dos músculos da metade inferior da face, recebem fibras corticonucleares do córtex do lado oposto, enquanto os responsáveis pela inervação dos músculos da metade superior da face recebem fibras corticonucleares do córtex dos dois lados (Figura 19.3). Esse fato permite distinguir as paralisias faciais centrais das periféricas, como foi explicado no Capítulo 19.

3.2.1 Trato rubroespinal

É bem desenvolvido nos primatas, muito desenvolvido em que, juntamente com o trato corticoespinal lateral, controla a motricidade voluntária dos músculos distais dos membros, músculos mimícos e extrínsecos do olho. No homem, entretanto, possui um número reduzido de fibras. Origina-se do núcleo rubro do mesencefalo (Figura 17.2), decussa e reinje-se ao trato corticoespinal no funículo lateral da medula. A primeira aferência para o núcleo rubro é também a área motora primária (via córtico-rubroespinal). Trata-se, portanto, de uma via indireta que, ao perdendo sua importância ao longo da evolução, passa a via direta corticoespinal. Em casos de lesão deste, no entanto, o trato rubroespinal pode exercer papel na recuperação de funções da mão.

3.2.2 Trato tetoespinal

Origina-se no colículo superior (Figura 30.3), que por sua vez, recebe fibras da retina e do córtex visual. O trato tetoespinal situa-se no funículo anterior dos segmentos mais altos da medula cervical, onde estão os neurônios motores responsáveis pelo movimento da cabeça, e pertence ao sistema anteromedial da medula.

Esta é envolvida em reflexos visuomotores, em que o corpo se orienta a partir de estímulos visuais.

3.2.3 Tratos vestibuloespinais

São dois, medial e lateral. Originam-se nos núcleos vestibulares (Figuras 17.1 e 30.3) do ouvido interno e levam aos neurônios motores os impulsos nervosos necessários à manutenção do equilíbrio a partir de informações que chegam a esses núcleos, vindas da parte vestibular do ouvido interno e do vestibulocerebelo. Mantêm a cabeça e os olhos estáveis diante de movimentos do corpo. Projeta-se também para a medula lombar, ativando os músculos extensores (antigravitacionais) das pernas. No leito, assim, ajustes posturais, permitindo que seja mantido o equilíbrio mesmo após alterações súbitas de como no espaço. Por exemplo, durante uma tropeçada, por ação das fibras dos tratos vestibuloespinais, ocorre resposta reflexa extensora dos músculos antigravitacionais para impedir a queda.

3.2.4 Tratos reticuloespinais

Os tratos reticuloespinais (Figura 30.3) promovem a ligação de várias áreas da formação reticular com os neurônios motores da medula. À essas áreas chegam as formações de setores muito diversos do sistema nervoso central, como o cerebelo e o córtex pré-motor. Os tratos reticuloespinais são dois. O *trato reticuloespinal pontino* aumenta os reflexos antigravitacionais da medula, facilitando os extensores e a manutenção da postura ereta. Assim mantém o comprimento e a tensão muscular. O *trato reticuloespinal bulbar* tem o efeito oposto, inibindo os músculos antigravitacionais do cóccix e reflexo. Os tratos reticuloespinais controlam os movimentos tanto voluntários como automáticos, a cargo dos músculos axiais e proximais dos membros, e pertencem ao sistema medial da medula. Por suas fibras cruzadas da área pré-motora, os tratos reticuloespinais determinam o grau adequado de contração desses músculos, de modo a colocar o corpo em uma postura básica, ou postura "de partida", necessária à execução de movimentos deliberados pela musculatura distal dos membros. Como no homem essa musculatura é controlada pelo trato corticoespinal lateral, tem-se uma situação em que um traço das vias mediais promove o suporte postural básico para execução de movimentos finos controlados pelas vias laterais. Sabe-se também que, mesmo após lesão do trato corticoespinal, a motricidade voluntária da musculatura proximal dos membros é mantida pelos tratos reticuloespinais, o que permite assim a movimentação normal do braço e da perna.

Sabe-se que o controle do tônus e da postura se dá em grande parte no nível medular através de reflexos

CÓRTEX CEREBRAL

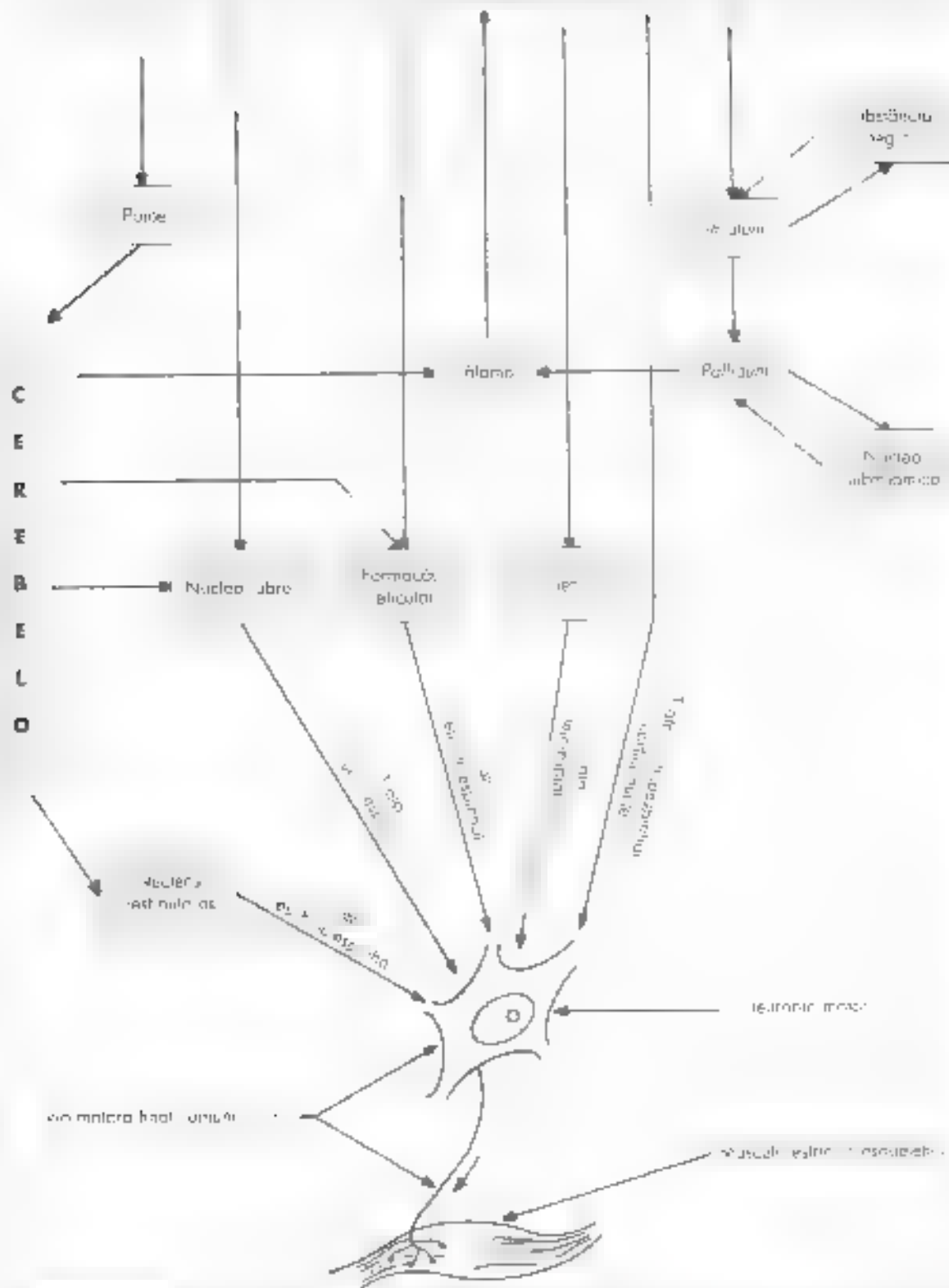


FIGURA 30.2 Representação esquemática das vias motoras somáticas (NÃO são mostrados os interneurônios de ligação entre as fibras descendentes e o neurónio motor).

miotáticos, os quais, entretanto, são modulados por influências supramedulares trazidas pelos tratos reticuloespinhais e vestibulo-espinhal, agindo sobre os neurônios a fa e gama. Quando há desequilíbrio entre as influências inibidoras ou facilitadoras trazidas por esses tratos, pode-se ter quadros em que há hipertonia em determinados grupos musculares, como na chamada rigidez de descerebração, ou nas hiperônias que se seguem aos acidentes vasculares cerebrais (espasticidade).

3.3 VISÃO CONJUNTA DAS VIAS MOTORAS SOMÁTICAS

Como já foi visto, as vias eferentes somáticas estabelecem ligação entre as estruturas suprasegmentares relacionadas com o controle da motricidade somática e os efetores, ou seja, os músculos esqueléticos. As principais estruturas relacionadas com a motricidade somática, tais como o córtex motor, o cerebelo, o corpo estriado, os núcleos motores do tronco encefálico e a medula espinhal (coluna anterior e funículos lateral e anterior), já foram descritos nos capítulos anteriores, em uma visão analítica. O esquema da **Figura 30.3** é uma síntese das conexões dessas estruturas, assim como de suas vias de projeção sobre o *neurônio motor* proporcionando uma visão conjunta das principais vias que regulam a motricidade somática. Ele mostra as principais conexões do cerebelo com suas projeções para o córtex cerebral, via tálamo, e para o neurônio motor via núcleo rubro, núcleos vestibulares e formação reticular. Mostra, também, as conexões do corpo estriado e suas conexões com o córtex cerebral através da cápsula córtico-estriado-tálamo-cortical, e as projeções do córtex cerebral sobre o neurônio motor diretamente através dos tratos corticoespinhal e corticobulbar, ou indiretamente através das vias corticorubroespinhal, corticoreticuloespinhal e corticoreticuloespinhal. Entretanto, o fato mais importante que o esquema mostra é que, em última análise, todas as vias que influenciam a motricidade somática convergem sobre o neurônio motor que por sua vez, inerva a musculatura esquelética. Sabe-se que um neurônio motor na coluna anterior da medula espinhal do homem pode receber 1 500 bóides sinápticos, o que dá uma ideia do grande número de fibras que atuam sobre ele podendo ser excitatórias ou inibitórias. Além dessas fibras, o neurônio motor recebe também fibras envolvidas nos reflexos integrados na medula, dos quais o mais importante é o reflexo miotático. Assim, o neurônio motor constitui a *via motora final comum* de todos os impulsos que agem sobre os músculos esqueléticos. Se ele dispara ou não um potencial de ação, dependerá do balanço entre os impulsos excitatórios e inibitórios que agem sobre ele.

3.4 ORGANIZAÇÃO DO MOVIMENTO VOLUNTÁRIO

Modernamente, a área motora primária (área 4), que era considerada o ponto mais alto da hierarquia motora, passou a ser apenas executora de um programa motor previamente elaborado em outras áreas do sistema nervoso central. Assim, recordando o que já foi visto no capítulo 26, na organização do ato motor voluntário distingue-se uma *etapa de preparação*, que termina com a elaboração do *programa motor*, e uma *etapa de execução*. A primeira envolve áreas motoras de associação do córtex cerebral em interação com o cerebelo e o corpo estriado. A segunda envolve a área motora primária, a área pré-motora do córtex e suas ligações diretas e indiretas com os neurônios motores. Como parte da etapa de execução, tem-se também os mecanismos que permitem ao sistema nervoso central promover os necessários ajustes e correções no movimento já iniciado. Esse esquema de organização do ato motor voluntário encontra apoio não só nas conexões das áreas envolvidas, a maioria das quais já foi estudada, mas também em pesquisas que mostram uma sequência temporal de ativação das diversas áreas. Assim, observou-se o aparecimento dos chamados *potenciais de preparação* em áreas de associação do córtex, como a área motora suplementar, até um pouco antes do início do movimento, seguida-se a ativação das áreas pré-motora e motora e o início do movimento sucede, ainda, que o corpo estriado e o núcleo denso do cerebelo são também ativados antes do início do movimento.

Para que se tenha uma visão integrada do papel dos diversos setores do sistema motor envolvidas na organização de um movimento voluntário deliberado, imagine o caso de um cirurgião ocular que está prestes a fazer uma incisão da córnea de um paciente, o que envolve movimentos precisos dos dedos da mão que segura um bisturi. A intenção de realizar a incisão foi feita na área pré-frontal com base nas informações que ele tem sobre as características da incisão e sua adequação às condições daquele paciente. Essas informações são transmitidas para as áreas encarregadas de elaborar o programa motor a zona motora do cerebelo, através da via corticopontocerebelar, o corpo estriado e a área motora suplementar. Nessas áreas, é elaborado o programa motor que define quais músculos serão contraídos, assim como o grau e a sequência temporal das contrações. O programa motor é, então, enviado à área motora primária, principal responsável pela execução do movimento da mão. Desse modo, são ativados determinados neurônios corticais que, atuando sobre os neurônios motoneuronais, via trato corticoespinhal, determinam a contração

na sequência adequada, dos músculos responsáveis pelo movimento da mão. Assim, o cirurgião pode executar os movimentos precisos necessários à incisão na córnea. As vias mediais da medula são ativadas para ajustes posturais e da musculatura proximal, para aproximar o corpo do cirurgião do alvo. Informações sobre as características desses movimentos, detectados por receptores proprioceptivos, são levadas à zona intermédia do cerebelo pelos tratos espinocerebelares. As informações obtidas antes do movimento, ou durante, antes de o bisturi tocar a córnea, permitem ajustes por anteroinformação. O cerebelo pode então, comparar as características do movimento em andamento com o programa motor e promover as correções necessárias por anteroinformação, agindo sobre a área motora através da via interposto-lâmino-cortical. Após tocar o alvo, informações sensoriais proprioceptivas, oriundas do segmento onde ocorre o movimento, ou seja, no exemplo citado, na mão do cirurgião, geram ajustes por retroinformação quanto ao peso do bisturi e à força necessária de procedimento. Ajustes posturais também são feitos por retroinformação. O trato reticuloespinal mantém o homem na postura ereta imóvel, atuando sobre a musculatura antigravitacional. Toda a informação gerada na execução do movimento será usada para melhorar a execução de movimentos futuros semelhantes, através do aprendizado motor, a cargo principalmente do cerebelo.

Cabe assinalar que a situação exemplificada acima foi propositalmente simplificada, já que descreve apenas os mecanismos nervosos envolvidos nos movimentos realizados pela mão do cirurgião. Na realidade, a situação é mais complicada, uma vez que, para que a mão possa realizar tais movimentos com precisão, deve ser mantido o equilíbrio, e seu corpo, em especial seu braço, deve estar em uma postura apropriada, o que envolve a contração adequada dos músculos do tronco e da musculatura proximal dos membros. Para isso, é necessário um comando voluntário feito pela via corticoreticuloespinal (não se podendo excluir também um componente reticuloespinal), além de uma ação controladora a cargo do vestibulocerebelo e da zona medial do cerebelo, que atuam pelos tratos vestibuloespinais e reticuloespinais. Os olhos e a cabeça têm que ser mantidos fixos. Conclui-se que, do ponto de vista neurológico, o ato motor de uma incisão cirúrgica é extremamente complicado e envolve a participação de vários setores do sistema nervoso, não só da porção efectora somática, mas de outras regiões relacionadas ao processamento das informações sensitivas e sua integração com as vias motoras além da memória, atenção e até mesmo das emoções que dependem do grau de relacionamento do cirurgião com a paciente.

4.0 MOVIMENTOS OCULARES

Como já foi visto (Capítulo 3), os neurônios motores responsáveis pelos movimentos oculares estão nos núcleos dos nervos abducente, troclear e oculomotor. Estes neurônios não recebem aferências diretas do córtex cerebral, mas somente através do colículo superior e da formação reticular. Há dois centros na formação reticular relacionados com os movimentos oculares, um para os movimentos horizontais situado no ponte, outro para movimentos verticais situado no mesencefalo. Quando esses centros atuam simultaneamente, os movimentos são obliquos. Esses centros recebem aferências dos colículos superiores, ou diretamente do estriado campo ocular frontal (parte da área 8 do córtex cerebral). Nos colículos acima descritos, os impulsos nervosos se originam na retina ou no próprio córtex. Mas, os olhos se movem também a partir de estímulos vestibulares, através dos quais os movimentos oculares se fazem em direção oposta ao da cabeça (Capítulo 18, item 3.2.5).

5.0 LOCOMOÇÃO

Durante a locomoção, ocorrem movimentos alternados de flexão e extensão das pernas. O caráter rítmico e repetitivo da locomoção faz com que ela possa ser controlada automaticamente em nível medular. Experiências realizadas com gatos, nos quais a medula e as raízes dorsais foram seccionadas, mostram que os movimentos de locomoção são mantidos mesmo nas condições em que a substância cinzenta da medula perdeu todas as suas aferências sensoriais e supramedulares. Surgiu, assim, o conceito amplamente confirmado de que a locomoção depende de um centro situado na medula lombar capaz de manter o movimento automaticamente e sem qualquer aferência. Este centro contém circuitos neurais com neurônios capazes de disparar potenciais de ação espontaneamente, na ausência de qualquer aferências.

Este centro, por sua vez, é comandado por outro centro locomotor situado no mesencefalo, o qual exerce sua ação pelos tratos reticuloespinais, determinando o início, o fim e a velocidade da locomoção. No homem, ao andar, também ocorrem movimentos automáticos de marcha depois da secção da medula. Entretanto, há evidências de que na medula do homem existe também

1 Esta abordagem das vias oculomotoras foi simplificada para fins didáticos.

2 Circuitos deste tipo são denominados Geradores Centrais de Ação e existem também em outras áreas do sistema nervoso central, como, por exemplo, no centro respiratório.

um centro que permite a inervação automática. Crianças exibem a marcha reflexa logo após o nascimento, mesmo as anencefálicas. Acredita-se que estes circuitos sejam colocados sob controle suprasegmentar no primeiro ano de vida quando o córtex cerebral passa a controlar o centro locomotor do mesencefalo. O fato de a locomoção humana ser bípede faz com que os controles do equilíbrio e da marcha sejam mais complicados e dependentes dos neurónios superiores.

6.0 LESÕES DAS VIAS MOTORAS

Em várias partes deste livro foram descritas as síndromes que decorrem de lesões do sistema nervoso eferente somático e que permitem caracterizar as várias síndromes do cerebello, dos núcleos da base, assim como aquelas das vias motoras da medula e do tronco encefálico. Por sua importância fundamental em clínica neurológica, estudaremos agora com mais profundidade as chamadas *síndrome do neurónio motor superior* e *síndrome do neurónio motor inferior*. Nesta última síndrome, que ocorre, por exemplo, na paralisia infantil poliomielítica, há destruição do neurónio motor inferior situado na coluna anterior da medula ou em núcleos motores de nervos cranianos. Nesse caso, há para si a perda das reflexas e do tônus muscular (paralisia flácida), seguindo-se, depois de algum tempo, hipotrofia dos músculos inervados pelas fibras nervosas destruídas. A síndrome do neurónio motor superior ocorre, por exemplo, nos acidentes vasculares cerebrais, os AVCs (os chamados derrames cerebrais) que acometem com maior frequência a capsula interna e causam paralisia da metade oposta do corpo (hemiplegia). Após rápido período inicial de paralisia flácida, instala-se uma paralisia espástica (com hipotonia e hiperreflexia), com presença do sinal de Babinski (veja

Capítulo 7) (item 2.1). Nesse caso, tecnicamente não há hipotrofia muscular, pois o neurónio motor inferior está intacto. Tradicionalmente, aduzia-se que a sintomatologia observada nesses casos se devia à lesão do trato corticoespinal, daí o nome *síndrome piramidal* frequentemente atribuído a ela. Entretanto, sabe-se hoje que a sintomatologia observada nesses casos não pode ser explicada apenas pela lesão do trato corticoespinal, que, como já foi visto no item 3.1, resulta em déficit motor relativamente pequeno, nunca associado a um quadro de espasticidade. Ela envolve, necessariamente, outras vias motoras descendentes, como a corticoreticuloespinal e a corticonúcleoespinal. Desse modo, o nome *síndrome piramidal* embora ainda muito empregado em clínica neurológica, é impreciso. Na realidade, a expressão "síndrome do neurónio motor superior" deveria ser empregada no plural, por se referir a vários neurónios motores superiores e não apenas aqueles que originam o trato corticoespinal. Outro ponto ainda controverso sobre a síndrome do neurónio motor superior refere-se a fisiopatologia da *espasticidade*, ou seja, do quadro em que há aumento do tônus e exagero dos reflexos, que ocorre nesta síndrome. Como no caso das lesões restritas do trato corticoespinal, não aparece o quadro de espasticidade. Isso exclui a possibilidade de que a lesão deste trato seja responsável pelo fenómeno. Acredita-se que esse quadro resulte do aumento na excitabilidade dos motoneurónios a fá e gaba, decorrente da lesão de fibras que normalmente exercem ação inibidora sobre eles, como algumas fibras reticuloespinais. Entretanto, a fisiopatologia da espasticidade não foi ainda completamente elucidada. Também não foi esclarecida a fisiopatologia do sinal de Babinski, embora se saiba que, ao contrário do que ocorre com a espasticidade, ela se deve exclusivamente à lesão do trato corticoespinal.

Neuroimagem

1.0 GENERALIDADES

Para o estudo das alterações que afetam o sistema nervoso central, frequentemente o neurologista precisa usar técnicas que lhe permitam obter imagens do cérebro e da medula. Para isso, a radiografia simples é de pouca utilidade. O raio-X simples embora útil para o estudo do crânio e fraturas, não tem resolução suficiente que permita distinguir as estruturas entre si. As técnicas mais utilizadas atualmente são a *tomografia computadorizada*, a *ressonância nuclear magnética e suas variações*. Com o auxílio dessas técnicas, foi possível, pela primeira vez, estudar a anatomia do sistema nervoso central do indivíduo vivo, em condições normais e patológicas. O maior avanço ocorreu, entretanto, com as técnicas de neuroimagem funcionais, que permitem o estudo não só da anatomia mas também do cérebro em funcionamento. São elas a *ressonância magnética funcional* e a *tomografia por emissão de positrons*. Entretanto, em qualquer das técnicas, para que possam as imagens obtidas o médico precisa ter um bom conhecimento da neuroanatomia.

A seguir, faremos uma rápida descrição das características básicas de cada uma dessas técnicas apresentando também figuras representativas dos métodos usados na prática médica. O estudo dessas figuras permitirá ao aluno utilizar os conhecimentos que obtiver em cortes anatómicos do cérebro de cadáveres para interpretação de cortes tomográficos do cérebro de indivíduos vivos.

2.0 TOMOGRAFIA COMPUTADORIZADA

Esta técnica emprega fontes muito mais de raios X capazes de produzir feixes muito estreitos e pontuais que percorrem ponto a ponto o plano que se pretende visualizar no cérebro ou na medula, medindo ainda a radiodensidade de cada ponto. Os dados obtidos da medida de milhares de pontos são levados a um computador e por ele utilizados para a construção da imagem. A técnica, hoje largamente utilizada, mostra facilmente o sangue, o queto e o tecido nervoso, permitindo ainda a identificação das áreas maiores de substâncias brancas e cinzentas. Foi a técnica que primeiro demonstrou a estrutura macroscópica do cérebro de forma não invasiva. Embora ainda amplamente utilizada, vem sendo gradativamente substituída pela *ressonância magnética*. A *Figura 31.1* mostra um corte de cérebro visto com tomografia computadorizada.

3.0 RESSONÂNCIA MAGNÉTICA

Esta técnica difere essencialmente da anterior porque não emprega raios X. Ela se baseia na propriedade que têm certos núcleos atômicos de sofrer o fenômeno de *ressonância* e, conseqüentemente, emitir sinais de radiofrequência quando colocados em campos magnéticos adequados. Essa propriedade é especialmente evidente nos átomos de hidrogênio que compõem as moléculas de água e, assim, essa técnica consegue distinguir tecidos com base em seu teor de água. O tecido ósseo, por exemplo, que praticamente não contém água livre, não produz imagem. A construção da imagem ne-

seu facilita a visualização das estruturas de todo o corpo na base do crânio e da medula. A técnica apresenta uma resolução muito maior do que a obtida pela tomografia computadorizada de raios X. Distingue-se, facilmente, a substância branca da cinzenta, e até mesmo pequenas massas de substância cinzenta como a do núcleo rubro ou da substância negra, podem ser visualizadas. Identifica também pequenos grupos de neurônios ectópicos, frequentemente associados a epilepsias de difícil controle. As Figuras 31.2 a 31.4 são exemplos de cortes de encéfalos obtidos com ressonância magnética.

A técnica de ressonância magnética apresenta variações que permitem sua aplicação em situações específicas como, por exemplo, a angiografia por ressonância magnética (Figura 31.5). A angioresonância permite o estudo detalhado dos vasos sanguíneos, de forma não invasiva e sem a utilização de contrastes e substitui a angiografia digital na maioria dos casos, com vantagens evidentes. Outras variações permitem o estudo dinâmico do fluxo líquido, importante para avaliar casos de hipertensão aquosa ou subcutânea ou problemas na comunicação entre as cavidades ven-

culares. A espectroscopia por ressonância magnética permite a avaliação não invasiva da composição química das lesões, permitindo importantes avanços no seu diagnóstico diferencial, antes possíveis apenas através de biópsia.

Uma variante da ressonância magnética é a tractografia (Figuras 31.5, 31.8), que possibilita a visualização dos principais tratos e vias encefálicas individualizadas. Compare como o trato corticoespinhal aparece em uma dissecação (Figura 30.1) e em uma tractografia (Figura 31.5).

4.0 NEUROIMAGEM FUNCIONAL

As duas técnicas de neuroimagem funcional mais empregadas são a tomografia por emissão de pósitrons, PET, e a ressonância magnética funcional, RMf. Empregando técnicas de imagens, ambos os métodos detectam modificações do fluxo sanguíneo e do metabolismo cerebral. O princípio básico é que as áreas cerebrais mais ativas consomem mais oxigênio e glicose e que, para isto, ocorre redistribuimento do fluxo sanguíneo para elas. Assim estas técnicas detectam alterações do fluxo

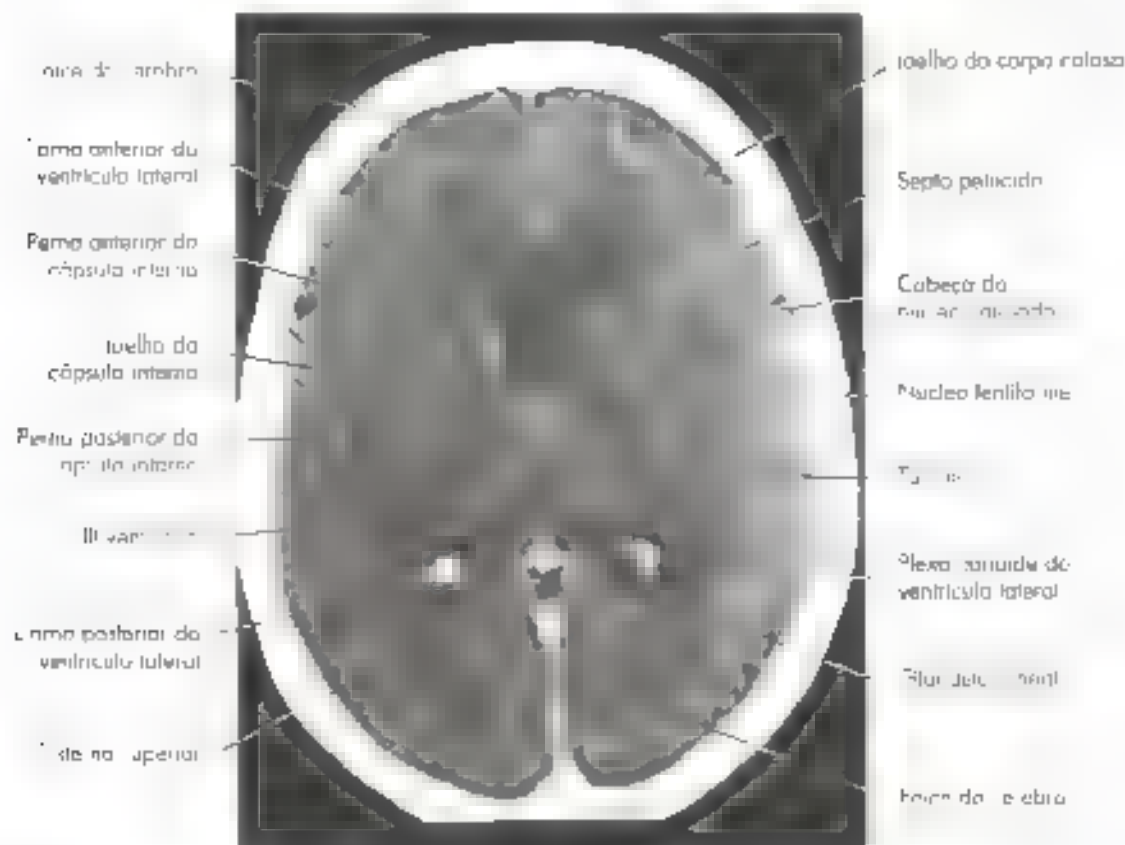


FIGURA 31.1 Tomografia computadorizada. Corte horizontal passando pelo nível da base (Cortesia do Dr. José Antônio Rodrigues)

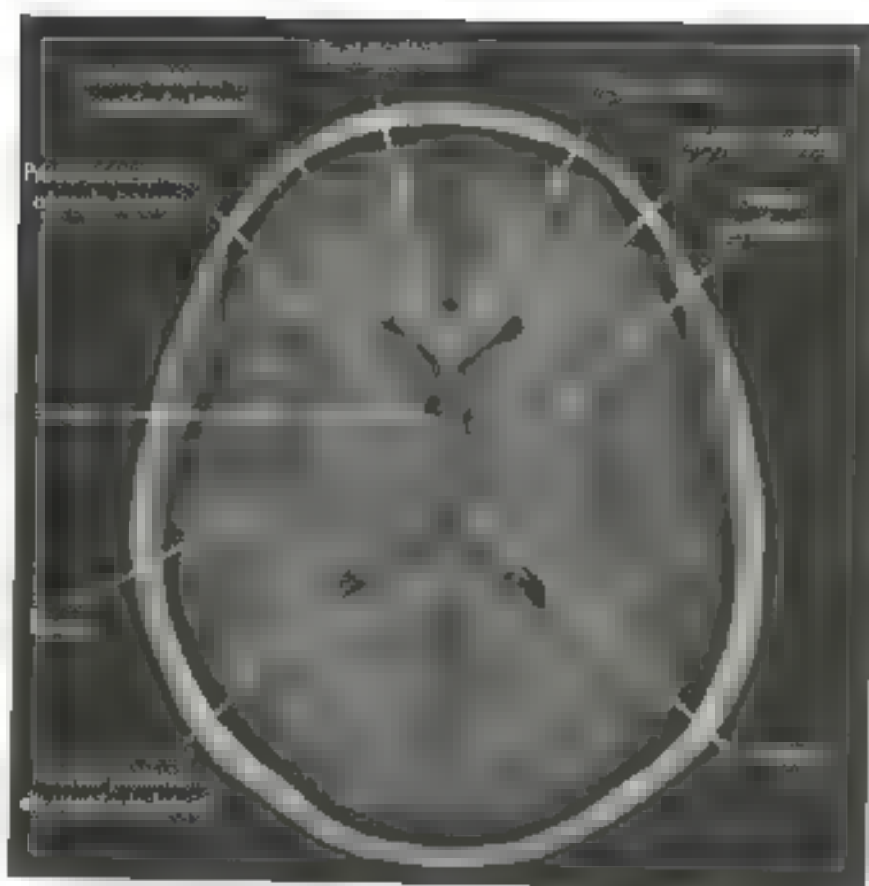


FIGURA 31.2 Resonanță magnetică. Căte horizontal. Penelieu Di. Marin. Antoin Rodu.

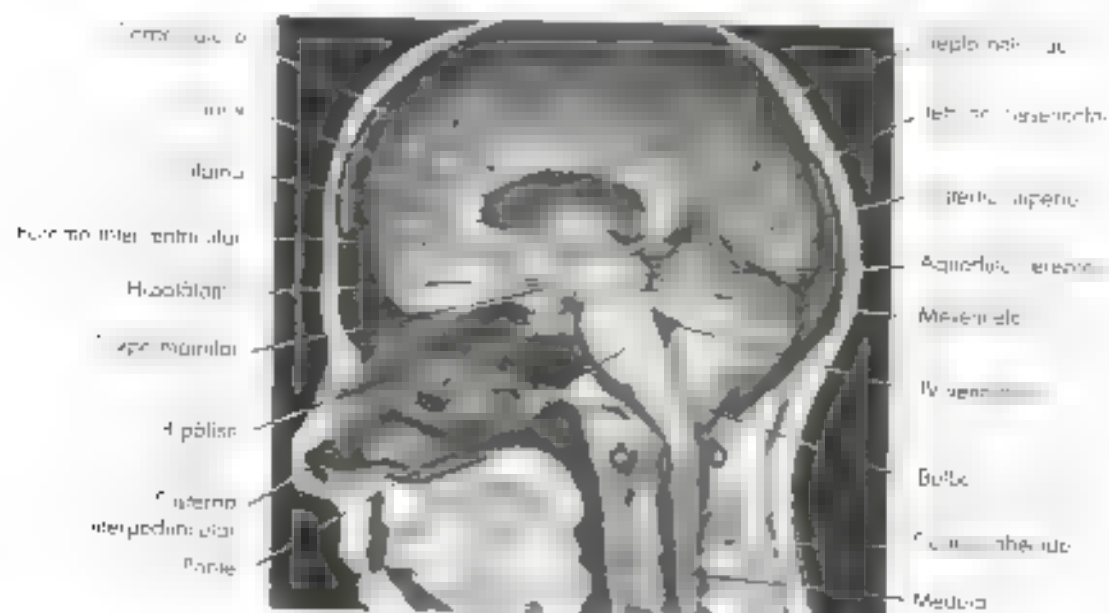


FIGURA 31.3 Căte sagittal. Resonanță magnetică. Căte sagittal mediana. Penelieu Di. Marin. Antoin Rodu.



FIGURA 31.4 Resonância magnética em corte axial (Fonte: Livro De Marco Antônio Zaddock)

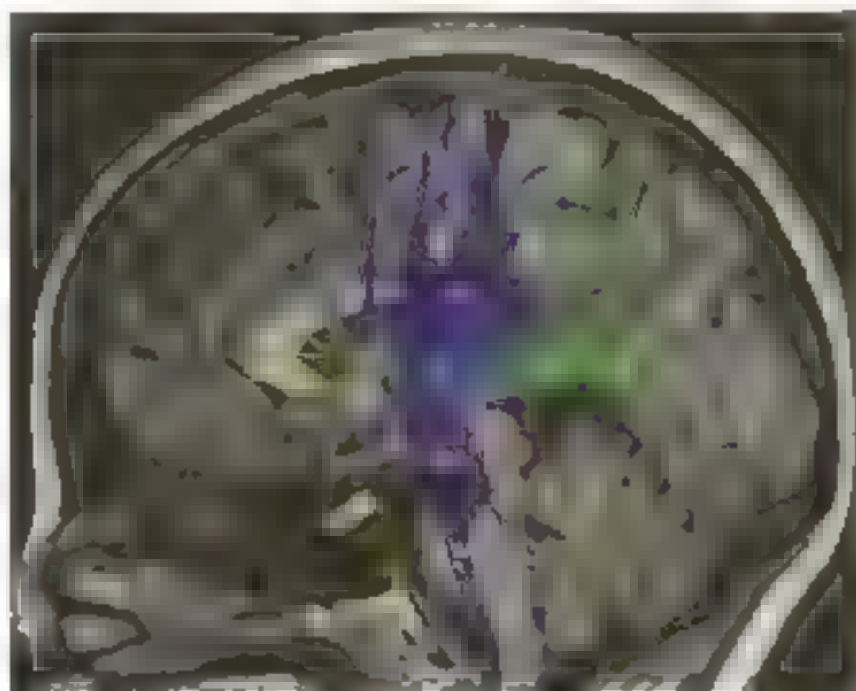


FIGURA 31.5 Tomografia da encéfalo em vista lateral mostrando estruturas profundas em seu trajeto pelo corpo caloso (ICR), ânsula interna (CI), base do pedúnculo cerebral (BPC), base do ponto (BP) (Fonte: Livro De Marco Antônio Zaddock)

anguinco cerebral, em áreas muito pequenas. O PFT e RMF avaliam quais são as regiões do cérebro que estão envolvidas nesta desempenhando determinadas funções. As

funções do cérebro são avaliadas por meio de técnicas de imagem. O PFT e RMF são técnicas de imagem que permitem avaliar a função do cérebro em áreas muito pequenas. As funções do cérebro são avaliadas por meio de técnicas de imagem. O PFT e RMF são técnicas de imagem que permitem avaliar a função do cérebro em áreas muito pequenas.



FIGURA 31.4 Ressonância magnética em corte frontal (Cortezia Dr. Marco Antônio Rodacki)

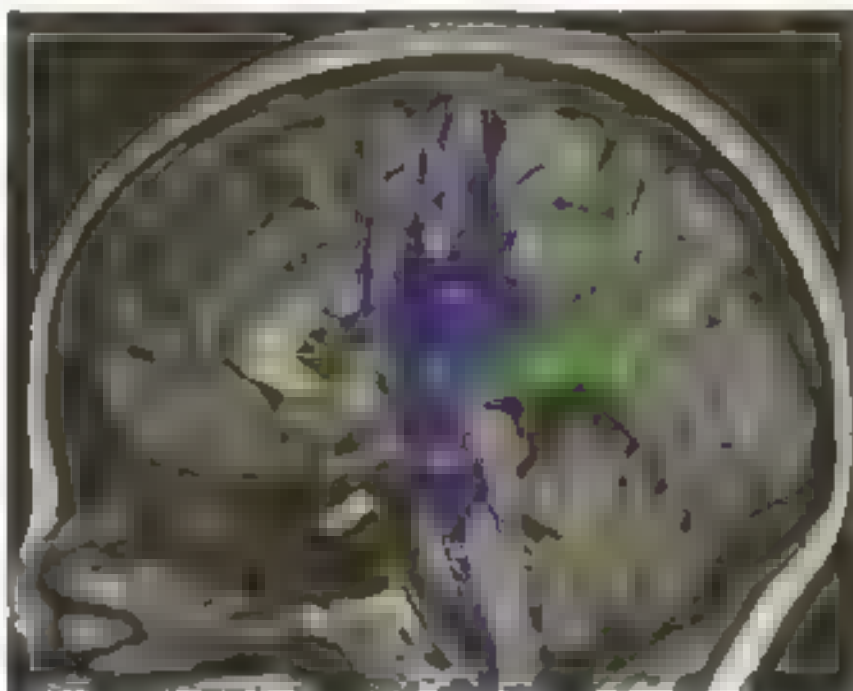


FIGURA 31.5 Tomografia da hipófise em vista superior, com cores destacando estruturas anatômicas: a hipófise interna (CI) em verde, a base da hipófise (BPI) em amarelo, a base da ponte (BP) em azul e a glândula pituitária (BP) em vermelho (Cortezia Dr. Marco Antônio Rodacki)

sanguíneo cerebral. Por áreas muito pequenas. O PET e o RM também mostram quais são as regiões ativas enquanto o

técnicas de neuroimagem, como a ressonância magnética, apenas para o diagnóstico de doenças neurológicas. As técnicas de neuroimagem, como a ressonância magnética, apenas para o diagnóstico de doenças neurológicas. As técnicas de neuroimagem, como a ressonância magnética, apenas para o diagnóstico de doenças neurológicas.

forma geral. Avançando o cérebro em funcionamento durante tarefas, permitiu a localização mais precisa de diversas funções cerebrais no indivíduo humano, o que antes só era possível através do estudo de pacientes com lesões. A neuroimagem funcional permite a identificação das áreas ativadas durante o pensamento, a imaginação ou o planejamento de ações, tornando possível a avaliação do funcionamento do cérebro.

4.1 TOMOGRAFIA POR EMISSÃO DE PÓSITRONS

Mais conhecida como PET (*Positron Emission Tomography*), essa técnica permite estudar ao mesmo tempo aspectos morfológicos e funcionais de áreas cerebrais. Para isso, os indivíduos recebem injeção de isótopos capazes de emitir pósitrons, como, por exemplo, o flúor. A formação da imagem vai depender da distribuição e da concentração desses isótopos nos tecidos. Acoplando-se esses isótopos às moléculas de compostos biológicos relevantes, como a glicose e neurotransmissores, pode-se mapear sua distribuição no cérebro de indivíduos durante a realização de diferentes tarefas. Como a captação de glicose pelos neurônios é proporcional à sua atividade, a técnica permite estudar a atividade de pequenas áreas do cérebro de um indivíduo em diferentes condições normais e patológicas. Assim, por exemplo, pode-se localizar com precisão as áreas corticais que são ativadas quando o indivíduo é submetido a diversos estímulos sensoriais, quando executa um ato motor ou até mesmo na fase de planejamento

mental desse ato. Essa técnica contribuiu enormemente para o avanço da anatomia funcional e da fisiopatologia do sistema nervoso, prestando-se também ao uso em clínica neurológica. Seu emprego, entretanto, é limitado pelo alto custo dos procedimentos técnicos envolvidos, longo tempo para realização, menor resolução espacial em comparação com a RMI e o uso de materiais radioativos.

4.2 RESSONÂNCIA MAGNÉTICA FUNCIONAL

A ressonância magnética funcional (RMf) (Figuras 31.6 e 31.7) é considerada mais barata, de maior resolução e de mais rápida realização do que a PET, sendo portanto muito mais utilizada. É baseada no fato de a oxigênio hemoglobina apresentar na ressonância magnética o ferente da desoxi-hemoglobina. A RMf localiza a região de atividade neural aumentada através da medida da razão entre a oxigênio hemoglobina e a desoxi-hemoglobina. É possível incluir a visualização da atividade cerebral durante tarefas mentais como planejar a execução de alguma atividade. A RMf permitiu a melhor compreensão da fisiopatologia dos transtornos neuropsiquiátricos como esquizofrenia, depressão e transtorno obsessivo-compulsivo. É particularmente empregada para localização de áreas importantes ou para identificar o hemisfério dominante para linguagem (Figura 31.6), aumentando assim a segurança de procedimentos cirúrgicos para retirada de tumores ou para tratamento de epilepsias refratárias.



FIGURA 31.6 Ressonância magnética funcional das áreas de linguagem esquerda e direita, correspondendo ao hemisfério dominante para linguagem. (Modificado de Marco Antônio Raduza)

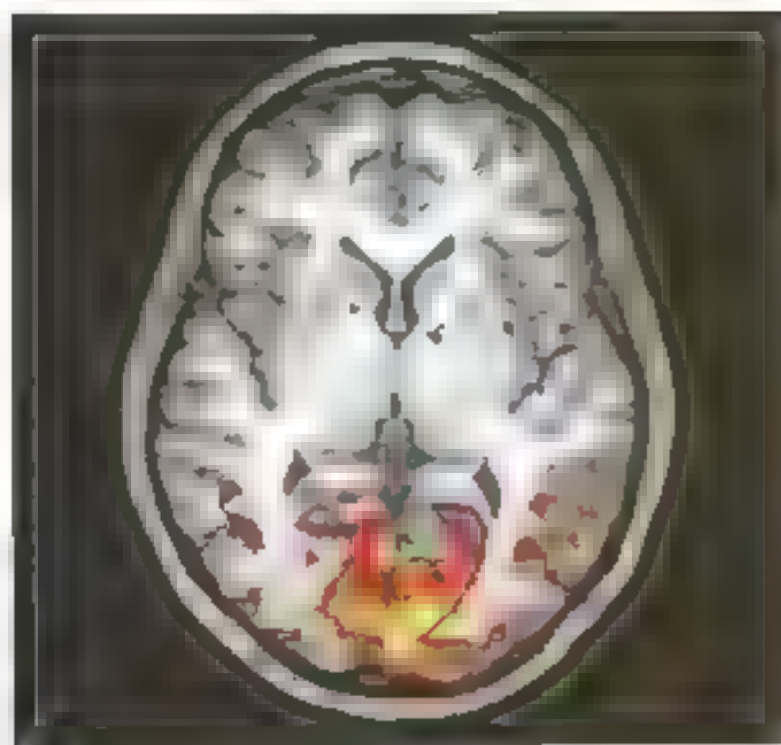


FIGURA 31.7 Ressonância magnética funcional: A massa colorida representa as áreas visuais do mar do Y, ativadas pelo luz. (Cortesia do Dr. Marco Antônio Rodulfo)

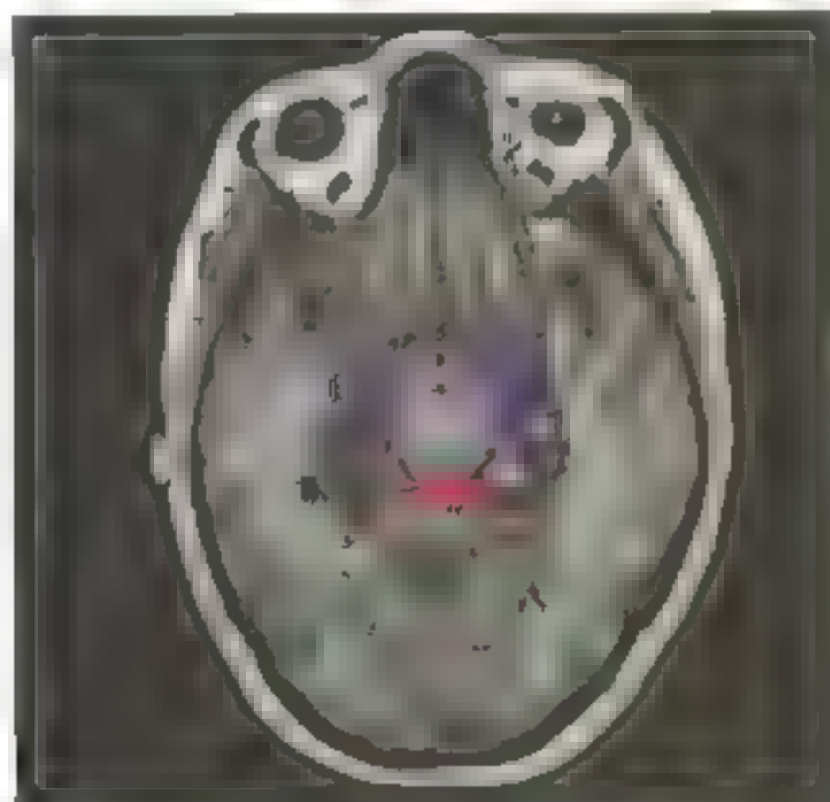


FIGURA 31.8 Tomografia de emissão ilustrada de um corpo inteiro. A imagem mostra a localização do nervo óptico (N) e a cápsula interna (C). As setas indicam o trajeto do nervo óptico: verde (sem seta) e amarelo (seta). As setas em vermelho (sem seta) indicam o trajeto transversal lateral. (Cortesia do Dr. Marco Antônio Rodulfo)

Atlas de Secções de Cérebro

Este Atlas de Secções do Cérebro contém 120 figuras em 120 páginas, apresentando 120 secções do cérebro humano, com 120 páginas de texto e 120 páginas de imagens. A secção de texto contém 120 páginas de texto e 120 páginas de imagens. Neste método de Barua d. Roberts e Brown.

Este Atlas de Secções do Cérebro contém 120 figuras em 120 páginas, apresentando 120 secções do cérebro humano, com 120 páginas de texto e 120 páginas de imagens. Neste método de Barua d. Roberts e Brown.

Este Atlas de Secções do Cérebro contém 120 figuras em 120 páginas, apresentando 120 secções do cérebro humano, com 120 páginas de texto e 120 páginas de imagens. Neste método de Barua d. Roberts e Brown.

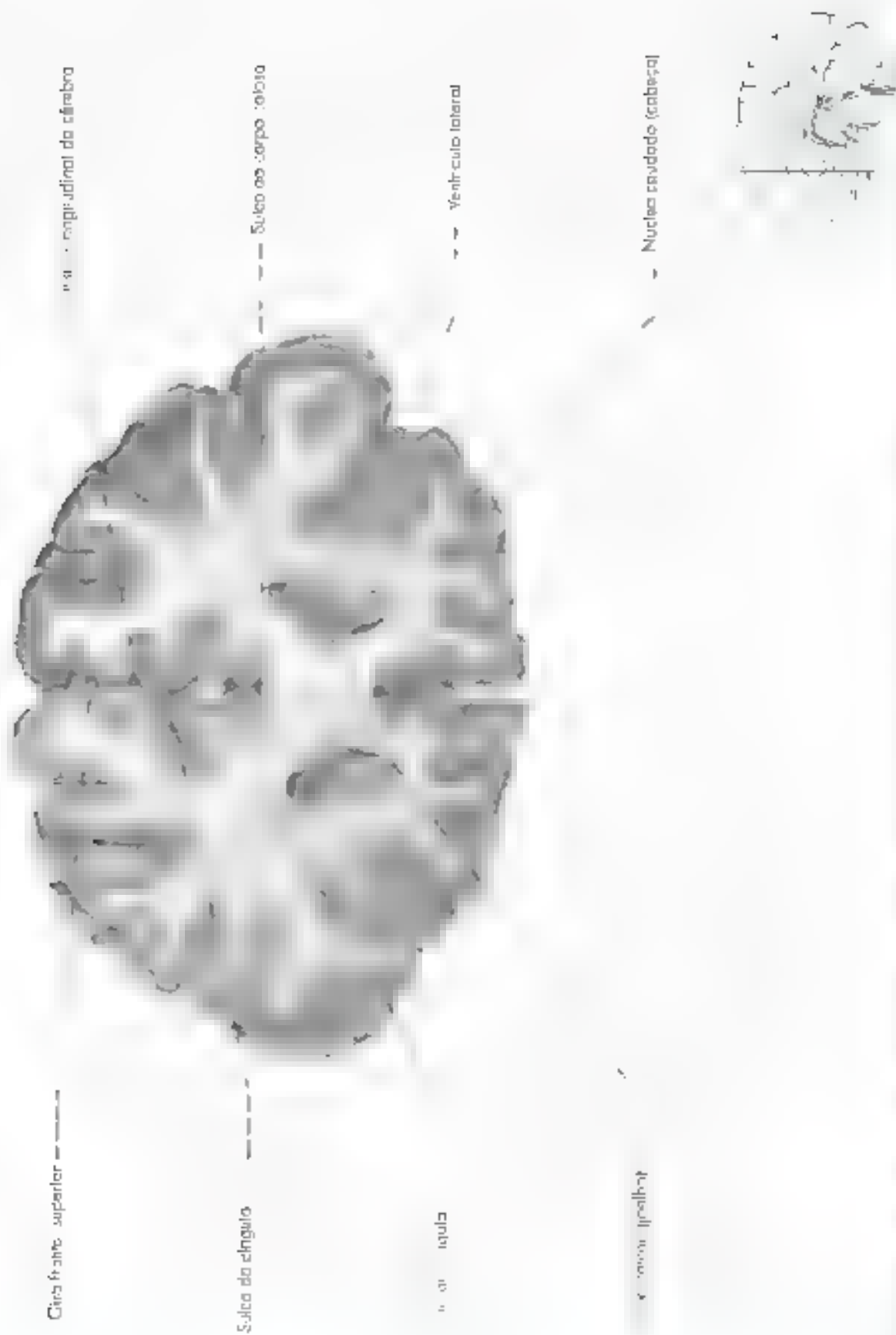


FIGURA 32.1 As córtices frontais de cada hemisfério controlam a atenção, o movimento e a linguagem. O cérebro humano é dividido em quatro lobos: frontal, parietal, temporal e occipital.

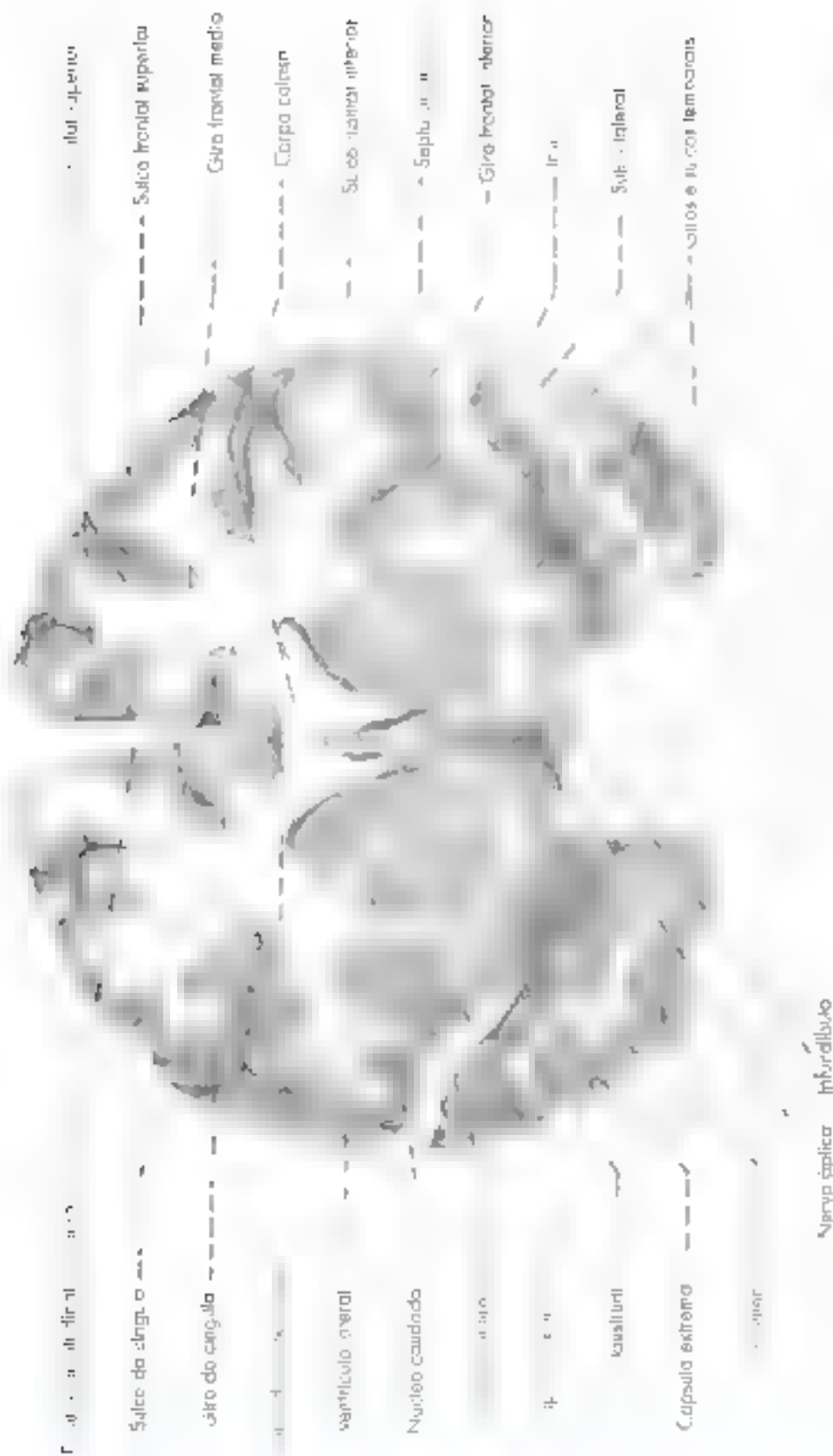


FIGURA 322 - Corte coronal do cérebro humano, mostrando as estruturas principais.

Fissura longitudinal do cérebro

Carpe coloso

Calcarus rodado

Ventriculo lateral

Corpus calloso

Ala da externa

Apicalis interna

Cleptum

Ala externa

Ala da externa

Pilula

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

Ala externa

FIGURA 22.3 Seção frontal do cérebro passando pela comissura anterior

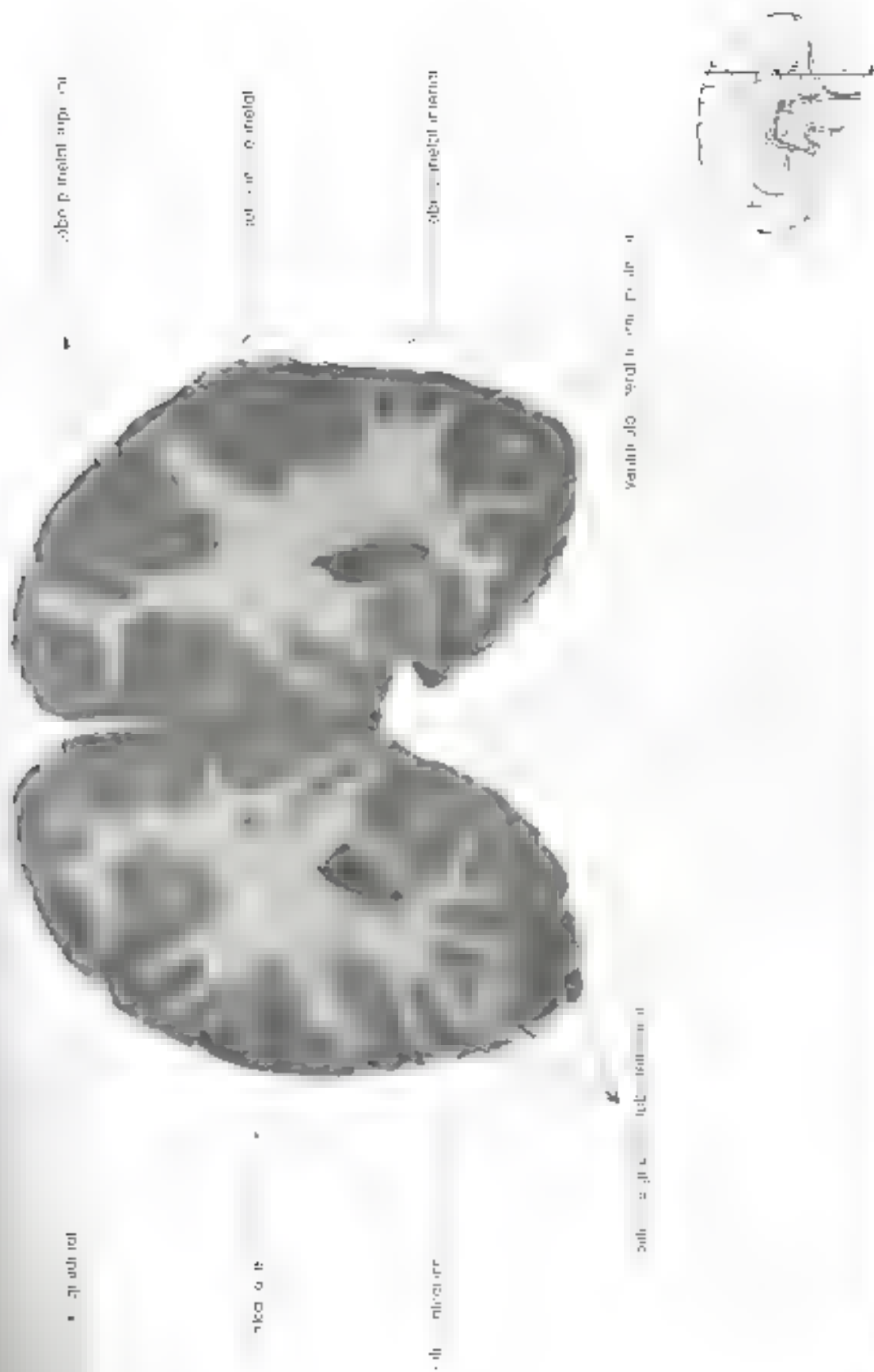


FIGURA 32.5 Secção frontal do cérebro humano. (a) Corteza cerebral; (b) substância cinzenta; (c) substância branca; (d) corpo caloso; (e) gânglio da base; (f) ventrículo lateral; (g) ventrículo mediano; (h) ventrículo posterior; (i) ventrículo anterior.

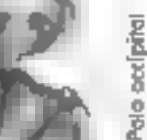
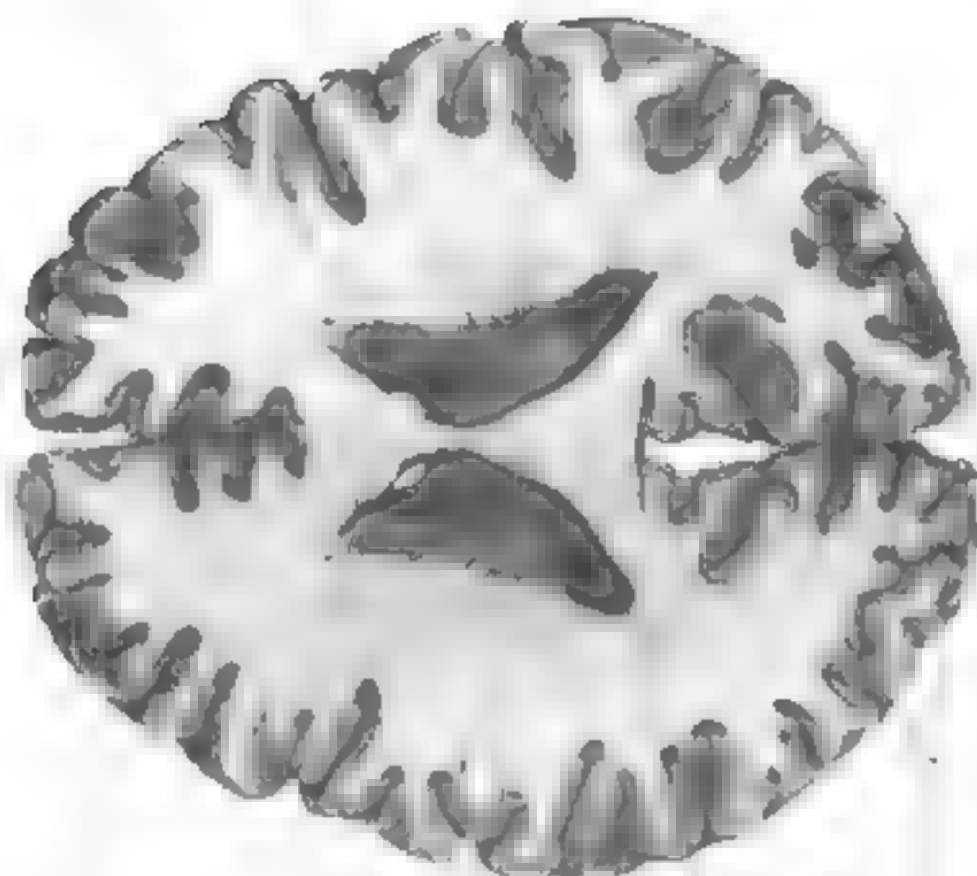


FIGURA 32.7 Aço: foi feita de cábreo passando pelo corpo caloso

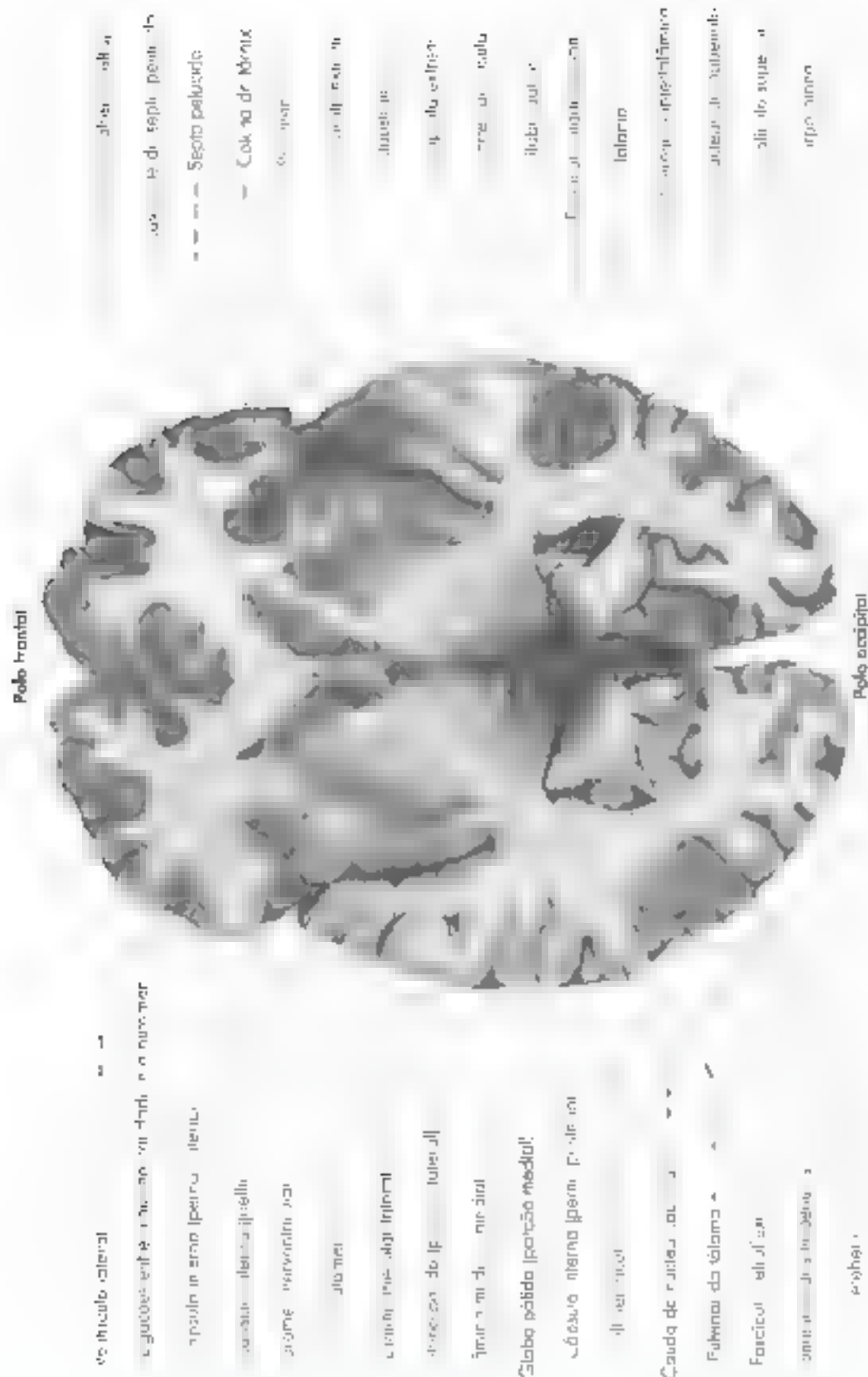


FIGURE 3 The effect of the number of trials on the number of correct responses.



FIGURA 32.10 Secção sagital do cérebro

Índice Remissivo

A

- Ação e reação. 734
- Acetabulum. 79-87
- Ácido gama-aminobutírico. 75
- Adenóide
 - da dura-máter
 - do meníngeo. 53
- Adipocitos. 7
- Adrenaroma. 75
- Afasias. 758
 - de Wernicke. 758
 - de Broca. 759
- Agras. 186
- Aumento regulação da ingestão de. 7
- Alomrex. 743
- Alterações
 - da motricidade. 185
 - da sensibilidade. 186
- Amígdala. 61
 - estrutura e conexões. 66
 - funções. 766
 - localização, desenho esquemático. 766
 - neur. e a. 766
- Amnésia
 - anterógrada. 771
 - retrograda. 771
- Ana desia vias da. 793
- Anaomia maculosa por via
 - cerebelo. 50
 - do tronco-encefalo
 - epitálmico. 54
 - genetotomias. 53
 - hipotálamo. 54
 - substância. 54
 - tem e no ventriculo
 - medula espinal e seus envoltórios. 37-44
 - reflexo hín
 - genetotomias. 57
 - morfológica das vias
 - faces dos hemisférios cerebrais. 59
 - ventrículos laterais. 66
 - organização interna dos hemisférios cerebrais. 68
 - peso do encefalo, considerações sobre. 70
 - sulcos e gomos da córtex em lobos. 57
 - unimed. envoltório e do cerebelo. 45-57
- Andrenopier. 177
- Anedonismo. 765
- Anéris
 - de constrição. 177
 - de relaxamento. 177
- Anemia do mar
- Anestesia. 86
 - epidural. 44
 - nos espulas meníngeas. 44
 - peridural. 44
 - raquidiana. 44
- Anéxia. 175
- Angiografia cerebral. 90
- Anó. o ponto-cerebelar. 19
- Anorexia. 777
- Anorexia. 768
- Aparelho de Loe. 19
- Aplysia. 7
- Apudizagetti motor. 2-4
- Aracnoide. 74
- Arac. reflexo
 - intersegmentar. 7
 - de constrição. 177
 - de relaxamento. 177
- Arac. reflexo
 - em um segmento a reação. 7
 - esquema. 7

- conexões do 2 3
- Clique espasmódico 88
- Ciclo vigília-sono 197
- Cinesia 152
- Circuito cerebral básico 708
- Cóculo
 - de Papez 219
 - óbico 237
 - maior 737
 - neuromotor 737
 - pre-frontal
 - dorsolateral 237
 - orbital-frontal 73
- Cisternas
 - cerebro-medular 76
 - da fossa lateral do cérebro 76
 - magno 76
 - postual 76
 - quadrilátera 76
 - subaracnóideas 76
 - superior 76
- Citocromato do córtex 743
- Cistostoma 69
- Cóclea
 - de encefalização 71
 - K 71
- Cóculo
 - facial 48 165
 - inferior 49 71
 - superior 49 170
- Coluna
 - alerente
 - somática especial 79
 - somática geral 778
 - visceral 77
 - visceral especial 77
 - anterior: lesões da 186
 - do fêmur 64
 - do trígemo 175
 - erente
 - somática 175
 - visceral geral 175
 - visceral especial 77
 - sistemização dos núcleos dos nervos cranianos em 75
- Coma 70
- Comissura
 - braquial 144
 - do fêmur 71
 - complexo neuromotor 7
 - compartimento
 - emocional: regulação da 27
 - sexual: interpretação da 324
 - condutibilidade 1
 - cone
 - de crescimento 96
 - de adaptação 22
- Conexões
 - com a medula 18
 - com o cérebro 96
 - com o cérebro 195
 - da formação reticular 15
 - dos núcleos dos nervos cranianos 179
 - exósecas: cerebelo
 - cerebrocerebelo 213
 - espirocerebelo 211
 - vestibulo-cerebelo 210
 - intrínsecas do cerebelo 206
 - reflexas 180
 - suprasegmentares 179
- Considerações anatômico-funcionais sobre a medula e tronco encefálicos
 - conceituação de alguns termos 185
 - lesões
 - na medula 86
 - da ponte 190
 - do bulbo 89
 - do mesencefalo 197
- Contratibilidade
- Controlo
 - neuromodulatório 7
 - vasomotor 700
- Corda do timpano 19 178
- Coordenação 152 86
- Corte de Sydenham 240
- Cornéias 68
 - de Armon 210
- Coroa enxada 213
- Corpois
 - amigdalóide 69 219
 - caloso 57 64 242
 - carúnculo 74
 - celular 17
 - intermetrúrgia 71
 - de Panchium 76
 - do fêmur 64

- do neurônio sensitivo, modificações na posição do 4
- estrada,
 - conexões e circuitos, 236
 - conservações funcionais e clínicas, 239
 - distâncias do, 239
 - funções, 239
 - organização geral, 235
- geniculado, 49, 228
- mamárias, 50, 53-54
- trapezoidal, 164
- Corpusculofs,
 - de Meissner, 100, 278
 - de Ruffini, 100, 278
 - Vater-Paccini, 100, 280
- crânio,
 - entorquimento do, 705
- funções,
 - relacionadas com a maturidade, 753
 - adormecimento, 255
 - dos olhos a linguagem, 758
 - 759
 - das funções corticais, 259
- do,
 - forma do cortex, 743
 - anatomia do cortex, 745
 - ação das áreas corticais, 245
- 777
- 778
- 779
- 780
- 781
- 782
- 783
- 784
- 785
- 786
- 787
- 788
- 789
- 790
- 791
- 792
- 793
- 794
- 795
- 796
- 797
- 798
- 799
- 800
- 801
- 802
- 803
- 804
- 805
- 806
- 807
- 808
- 809
- 810
- 811
- 812
- 813
- 814
- 815
- 816
- 817
- 818
- 819
- 820
- 821
- 822
- 823
- 824
- 825
- 826
- 827
- 828
- 829
- 830
- 831
- 832
- 833
- 834
- 835
- 836
- 837
- 838
- 839
- 840
- 841
- 842
- 843
- 844
- 845
- 846
- 847
- 848
- 849
- 850
- 851
- 852
- 853
- 854
- 855
- 856
- 857
- 858
- 859
- 860
- 861
- 862
- 863
- 864
- 865
- 866
- 867
- 868
- 869
- 870
- 871
- 872
- 873
- 874
- 875
- 876
- 877
- 878
- 879
- 880
- 881
- 882
- 883
- 884
- 885
- 886
- 887
- 888
- 889
- 890
- 891
- 892
- 893
- 894
- 895
- 896
- 897
- 898
- 899
- 900
- 901
- 902
- 903
- 904
- 905
- 906
- 907
- 908
- 909
- 910
- 911
- 912
- 913
- 914
- 915
- 916
- 917
- 918
- 919
- 920
- 921
- 922
- 923
- 924
- 925
- 926
- 927
- 928
- 929
- 930
- 931
- 932
- 933
- 934
- 935
- 936
- 937
- 938
- 939
- 940
- 941
- 942
- 943
- 944
- 945
- 946
- 947
- 948
- 949
- 950
- 951
- 952
- 953
- 954
- 955
- 956
- 957
- 958
- 959
- 960
- 961
- 962
- 963
- 964
- 965
- 966
- 967
- 968
- 969
- 970
- 971
- 972
- 973
- 974
- 975
- 976
- 977
- 978
- 979
- 980
- 981
- 982
- 983
- 984
- 985
- 986
- 987
- 988
- 989
- 990
- 991
- 992
- 993
- 994
- 995
- 996
- 997
- 998
- 999
- 1000

cavidades da, 74
do encéfalo, pregas e seros da, 74

E

Eletuador, 7

Elemento

peri-sináptico, 26
pré-sináptico, 6, 25

Electromiografia, 111

Embriologia

correlações anatomo-clínicas, 12
crista neural, 7
desenvolvimento do sistema nervoso, 7
diferenciação e organização neuronal, 10
tubo neural, 8

Emiôemia medial, 48

Empatia, 257

Encefalia, 25, 296

Encefalização, 5

Encéfalo, 14

do embrião humano, 10
primitivo, 9
subdivisões, 9
sistema de recompensa no, 267
vista interior, 67

Endorfina, 25

Epêndima, 30

Epineuro, 32, 42

Epitálamo, 54

estrutura e funções do, 231

Epitélio endimário, 30

Equilíbrio

manutenção do, 214
perda do, 215

Esclerose

lateral amiotrófica, 186
múltipla, 34

Escotoma, 292

Esfincter da bexiga, 143

Espaços

entre meninges, 43
epidural, 43
meningeas
anestésias nos, 44
da medula, características, 43
perivasculares, 78
subaracnóideo, 43
introdução de agulha no, 43

subdural, 43

Espinocerebello, 209, 211

Espinha célula muscular primitiva de uma, 1

Esterognosia, perda da, 186

Estrabismo

convergente, 190
divergente, 193

Estresse, 268

Estra(s)

medulares
do quarto ventrículo, 48
do tálamo, 53
olfatórias, 60

Excitação, 27

Exteroceptores, 98

F

Fadiga dos receptores, 294

Fascículo(s), 43

cuneiforme, 46

de associação na face superior lateral do cérebro, 242

grácil, 46, 152

identificação de, 48

mammotálamico, 219, 227

mammointegritar, 219

próprios da medula, 46

formação, 147

Fusiforme-reticuladas, 212

Febre central, 221

Fechamento

da goteira neural, 13
da porção anterior do tubo neural, 13
defeitos de, 3

Fenda sináptica, 26, 27

Fibra(s)

adrenérgicas, 127

aferentes

somáticas, 114
viscerais, 114, 119

arquadas

do bulbo, 159
do cérebro, 241
internas, 56, 158

colinérgicas, 127

comissurais, 24

de associação, 144

inter-hemisféricas, 241

intra-hemisféricas, 241

- de projeção, 144, 243
 - de Remak, 95, 125
 - dos nervos
 - espinhais, componentes funcionais das, 104
 - facial, componentes funcionais das, 119
 - eferentes
 - gama, 101
 - viscerais, 119
 - em U, 241
 - estrado-nigrais, 171
 - exteroceptivas, 105
 - extrafusais, 100
 - fastigio-reticulares, 212
 - fastigio-vestibulares, 212
 - intrafusais, 101
 - longitudinais, 159
 - do tegmento da ponte, 166
 - musgosas, 206
 - das vias ópticas, trajeto das, 291
 - nervosas, 3
 - armênicas, 32
 - mielóticas, 31
 - regeneração de, 97
 - nigro-estriatais, 171
 - olivocerebelares, 158
 - paralelas, 206
 - pontuais, 213
 - ponto-cerebelares, 213
 - pós-ganglionar simpática, 127
 - pré-ganglionar, 125
 - proprioceptivas, 105
 - retinogeniculadas, 292
 - retino-hipotalâmicas, 29
 - retino-pré-tetais, 291
 - retinotetais, 292
 - sin lírio-luquias, 179
 - transversais, 158, 163
 - trepadeiras, 206
 - vestibulo-olívares, 179
- F**
- fomentos)
 - coccigeo, 42
 - da dura-máter espinhal, 42
 - denticulado, 42
 - terminal, 41
- Filogenese do sistema nervoso**
- alguns aspectos, 15
 - evolução dos três neurônios fundamentais do sistema nervoso, 4
- neurônio aferente, 4
 - neurônio eferente, 5
 - neurônios de associação, 5
 - origem de alguns reflexos, 1
 - reflexos da medula espinhal dos vertebrados, alguns, 1
- Fissura mediana anterior, 45**
- Fluxo axoplasmático, 24**
- Foice**
- do cerebelo, 74
 - do cérebro, 72
- Forameis)**
- de Monro, 53
 - interventriculares, 10, 53
- Formação reticular, 143**
- conexões, 195
 - correlações anatomo-clínicas, 200
 - estrutural, 195
 - funções, 196
- Fórnix, 64**
- Fossa interpeduncular, 50**
- Fotorreceptores, 98**
- Fovea central, 790**
- Funções não motoras, 25**
- Funiculo, 39, 143**
- Funiculus separans*, 48**
- Fusão neuromuscular, 100**
- esquema, 102
- G**
- (gânglio(s))**
- cranial, 138
 - espinhal, 8, 104
 - espinal, 20
 - motores viscerais, 14
 - óptico, 138
 - ptergoparavento, 138
 - sensitivos, 4
 - submandibular, 38
 - vestibular, 120
- Gêneros**
- cerebrais, 57
 - denticado, 66, 271
 - oligodendro, 66
- Gênula pineal, 93**
- estrutura e inervação, 232
 - funções, 231
 - secreção de melatonina, 232
- Glicemia, regulação da, 233**

- Cicuta, 75
- Ciclos, 78
- Globo pálido, 69
- Gliose neural, 7
- Grandes vias
 - aférentes
 - controle da transmissão das informações sensoriais, 794
 - que penetram no sistema nervoso central por nervos
 - cranianos, 787
 - espinhais, 276
 - eferentes
 - sumárias
 - estruturas
 - corticospinais, 298
 - corticomuciais, 298
 - lesões das vias motoras, 305
 - locomução, 304
 - movimentos neurais, 304
 - vias do sistema nervoso autônomo, 297
- Gratificações adrenérgicas, 76
- Gustação, 199, 219

H

- Habêcula, 265
 - conexões, 264
- Hematomas
 - extradurais, 81
 - subdurais, 81
- Hemianestesia, 297
- Hemibalismo, 234
- Hemiparesia, 185
- Hemiplegia, 185
- Hemisfério(s)
 - cerebrais, 50
 - cerebrais, face
 - dorsolateral de um, 62
 - medial de um, 58
 - neoflogia, 59
 - dominante, 259
- Hemiseção da medula, 86
 - efeitos
 - das tons laterais, 8
 - da união, 8
 - intracraniais, 80
- Herpes zoster, 35
- Hidroceleia, 79
- Hiperestesia, 186

- Hyperlagia, 227
- Hiperpolarização, 27
- Hipereflexia, 85
- Hipertensão crâniana, 79
- Hipoestesia, 186
- Hipofise, conexões, 274
- Hipofisectomia, 185
- Hipotalamo, 54
 - com a adeno-hipofise, conexões, 220
 - com neuro-hipofise, conexões, 226
 - conexões do, 218
 - divisões do, 217
 - estrutura e funções do
 - conexões do hipotálamo, 218
 - divisões e núcleos do hipotálamo, 217-218
 - funções, 219
 - glândula, 217
 - núcleos do, 217
 - relações com a adeno-hipofise, 223
 - supraoptico, 217
 - tubérculo, 21
- Hipotalmia, 85, 214
- Histamina, 25
- Homocúculo sensitivo, 77

I

- Impulsos
 - aférentes, 95
 - eferentes, 95
 - reflexos
 - condução dos, 96
 - proprioceptivos, 99
- Incuria
 - da tenda, 73
 - pré-occipital, 54
- Inervação
 - da bochecha, 141
 - da língua, 171
 - da musculatura tranquiométrica, 136
 - do coração, 139
 - parasimpática, 135
 - da glândula parótida do sagu, 129
 - simpática, 135
 - da glândula de macaco, 129
 - da pupila, 136
 - infecções, 74
 - informações sensoriais, controle da transmissão das, 794
 - ingidimento, 53, 54

- puncial, 63
- temporal, 61
- lobotomia pré-frontal, 56
- lóbulo parietal, 63

Locomoção, 304

Locus coeruleus, 95

Lutar ou fugir, 128

M

Mach, A. úrea, 290

Marcha atáxica, 2, 6

Mecanorreceptores, 98

Medo:

- amígdala e, 260
- dos animais, 267

Medula

- compressão da, 188

- envoltórios da, 42

- espaços meníngeos da, características, 43

- espinal

 - e seus envoltórios, anatomia macroscópica da, 37-44

 - estrutura da

 - aspectos gerais, 144

 - correlações anatomo-clínicas, 153

 - estudo da estrutura do sistema nervoso central, 43

 - geral da, 37

 - substância branca da medula, 48

 - substância cinzenta da medula, 144

 - hemisseção da, 186

 - lesões da, 186

 - primitiva, 9

 - transecção da, 98

 - vascularização da, 90

 - vista dorsal, 41

Mezencefalo, secreção de, 237

Membranas)

- axônica, 23

- pro-glial, 78

- pos-sináptica, 27

- pré-sináptica, 26

Memórias

- áreas

 - relacionadas à memória, 277

 - relacionadas com a, 269-273

 - relacionadas com

 - córtex cingular posterior, 277

 - córtex entorinal, 27

 - córtex para-hipocampo, 27

 - giro dentado, 27

 - hipocampo, 270

 - pré-frontal dorsolateral, 277

 - de curta e longa duração, 270

 - de curto prazo, 256

 - de trabalho, 269

 - declarativa, áreas cerebrais relacionadas com, 270

 - defeito de, 271

 - mecanismos de formação das, 277

 - não declarativa, 269

 - operacional, 269

 - tipos de, 269

Meninges

- aracnoide, 76

- Jura-mater, 71

- pia-máter, 76

Meningiomas, 71

Meningites, 71

Mesaxônio, 37

Mesencefalo, 9

- estrutura do

 - base do pedúnculo cerebral, 170

 - correlações anatomo-clínicas, 177

 - sistemização do, 172

 - segmento do mesencefalo, 171

 - visão, 169

- lesões do, 193

- pedúnculos cerebrais, 40

- uso do, 49

Microglia, 79

Midriase, 193

Mielencefalo, 9

Mielinização, 11

Mielografia, 44

Mieloma da linha média, 189-287

Migração

- de neurônios, 17

- neuronal, 10

- distúrbios de, 13

Miopatia, 11

Miose, 138

Modelo de Wernicke-Geschwind, 258

Modulação, 144

Morte

- ocorrer por apoptose, regulação da, 233

- neuronal programada, 1

Motoneurônios

alfa, 78
 gama, 10
V
 Viteiridade
 alterações da, 185
 áreas corticais relacionadas com a, 25
 somáticas, constituição da, 199
Movimento(s)
 cúreicos, 740
 correção do, 214
 incoordenação dos, 215
 multimembriar, decomposição do, 216
 oculares, 304
 planejamento do, 214
 voluntário(s)
 controle dos, 214
 organização do, 307
Musculatura(s)
 antigravitária, 150
 esquelética, diminuição do tônus da, 315
 extensora, 150, 8
Músculos
 detrusor, 14
 estriados miotômicos, 14
 orbicularis oculi, 190
N
Narcolepsia, 224
Nervo(s), 14
 abducente, 48, 15
 acessorio, 170
 auriculotemporal, 36
 ciliares curtos, 36
 cranianos, 45
 componentes
 aférentes, 117
 funcionais dos, 113
 em crúneos, sistematização dos, 75
 estudo sistêmico dos, 115
 generalidades, 11
 inervação da língua, 171
 núcleos de, 56
 origem aparente dos, 114
 do ~~cabeça~~ pirigídeo, 138
 em geral
 caracteres gerais e estrutura dos, 95
 condução dos impulsos nervosos, 96
 lesões dos nervos periféricos, 96
 nervos, 119

espinhais
 componentes funcionais das fibras dos
 espinhais, 104
 eletromiografia, 11
 fibras dos, componentes funcionais, 104
 generalidades, 104
 relação entre as raízes ventrais e os territórios de
 inervação motora, 110
 ramos comuns de inervação radicular, 107
 raja dos, 106
 nervus espinhais, 106
 unidade motora e unidade sensitiva, 10
 esplanmicos, 140
 pelvicos, 138
 facial, 116
 glossofaringeo, 46, 170
 hipoglosso, 46, 121
 intercostais, 106
 intermediário, 48, 13
 esquiático do olho, 3
 oculomotor, 50, 115
 ocular, 66, 115
 óptico, 115, 79
 periféricos, lesões dos, 96
 petroso, 138
 pneumogástrico, 113
 pré-auricular, 140
 trigêmeo, 47, 115
 troclear, 115
 vago, 46
 vestibulococlear, 48, 119
Neurinomas, 120
Neurofisiologia, 227
Neurólglia, 28
 do sistema nervoso
 central, 79
 periférico, 31
Neuroimagem
 funcional, 144-308
 ressonância magnética, 307
 funcional, 3
 tomografia
 computadorizada, 307
 por emissão de positrons, 311
Neuromas, 976
Neurônios
 aférentes, 2, 4
 alfa, 146

- atividade elétrica dos 22
- axônios 22
 - corno, 146
- hipolares, 23
- classificação quanto a seus prolongamentos 23
- condonais 46
- corpo celular 42
- de associação 5
- dendríticos 20
- e crente, 2 5
- fluxo axoplasmático 24
- fundamentos do sistema nervoso 4
- guarda, 146
 - hierárquicas 5 46
- mediantes, classificação, 146
- migração de 2
- motor 2 5
- neurosecretor do núcleo supra-óptico de macaco guaribú 223
- neurorretergo periférico 25
- piramidais, 2
- pos-ganglionares 125
- pre-ganglionares 125
- primários
- pseudounipolares, 23
- radiculares 46
- sensitivos, 2 4
- sinapses 24
- Neuropatia 111
- Neuropatia
 - caudal 8
 - torácica 8
- Neurosecreção 27
- Neurotoxicidade 24 127
 - inativação do 28
- Nervos gêmeos 120
- Nistagma 20 182
- Noceceptores 98
- Nódulo de Ranvier 32
- Noradrenalina 25 177
- Núcleos 143
 - accumbens 69 365
 - ambíguo 156 157 178
 - audado 69
 - centromediano 228
 - cilíaco 164
 - cuneiforme 156
 - da coluna eferente somática 76
 - visceral 76
- da formação reticular 195
- da raiz 95
- de base estrutura e funções 235 241
- de Langer Westphal 71 177
- de nervos cranianos 156
 - conexões dos 76
- denticado 206
- de abducente 175
- de saca 8
- do hipoglossos 156 175
- do nervo abducente 165
- craniano alguns reflexos integrados no tronco encefálico 25 184
 - facial 65
 - oculomotor 171
 - trigêmeo 66
 - troclear 7
 - vestibulocoxlear 64
- do neuromotor 175
- do olho
 - espinal do nervo trigêmeo 157 79
 - mesencefálico do nervo trigêmeo 178
 - solitário 157
 - de troclear 175
- oatso do vago 48 157 177
- ortostomato 228
- craniotomato 206
- fastigial 206
- globoso 206
- grac 56
- interposto 208
- intracraniais 228
- lacrimal 166 177
- lenticular 69
- magno da raiz 195
- masseador 66
- motor do trigêmeo 177
- parabulente 199
- pedunculo-pontino 197
- pontinas 163
- reticular 230
- rubro 71
- salivatório 57 177
 - anterior 157
 - superior 166
- sepalis 264

Psicofarmacologia e sistemas modulatorios, 203

Plase pupilar, 193

Plavimar, 54, 227

do tálamo, 49, 4

Pupila

distensão da, 93

inervação e inervação da, 193

Putâmen, 69

Q

Quadrantopias, 294

Quarto ventrículo, 46

abertura da, 56

mediana do, 49

associação do, 48

pieto comide do, 49

sação e comunicações, 48

teto do, 48

Quissas ótico, 53, 54

Quimiorreceptores, 98

R

Radiação ótica, 291

Rafe

mediana, 95

núcleos da, 195

Raiz

bulbar, 46

espinal, 120

motora do nervo trigêmeo, 47

sensitiva do nervo trigêmeo, 47

Rano

dorsal, 106

ventral, 106

Reação de alarme, 128

Receptores), 2, 274

auditivos, 287

classificação

fisiológica dos, 98

morfológica dos, 98

encapsulados, 100

especificidade dos, 98

visuais, 99

vestibulares, 284

vestibulares, 288

Reclamação, 216

Reconstrução

areais de, 267

sistema no cérebro, 267

Reflexos,

condensados, 183

condensados, 8

condensados, 181

da medula espinal dos vertebrados, 3

de "coçar" do cão, 4

de movimentação dos olhos por estímulos vestibulares, 182

de piscar, 182

de vômito, 183

foto motor direto, 82

integração de, 199

intersegmentares, 146

lacrimal, 181

mandibular, 80

mentomano, 180

miocárdio, 100

origem de alguns

patelares, 3

pupinares, 82

importância clínica dos, 183

Região hipotalâmica, esquema, 218

Relações intramocorticais, 230

Respiração, controle da, 200

Retina

estrutura da, 290

basal, 291

neurônios da, 290

temporal, 291

Retinotopia, 25

Rigidez, 239

Ritmo de sono, 66

Ritmo circadiano

geração e regulação de, 223

vigília-sono, sincronização, 233

Rombencefalo, 9

S

Saco dural, 42

Segmentos medulares, 39

Segundo mensageiro, 27

Seris

carotídeo, 124

cavernoso, 75

da dura-máter, 75

esfeno-parietal, 76

intercavernosas, 75

petroso, 76

sagital, 75

- transverso, 75
- Sensibilidade, 99
 - alterações da, 186
 - controle eferente da, 198
 - vibrotátil, 152
 - perda da, 86
- Septo
 - intermediário posterior, 151
 - pelúcido, 64
- Serotonina, 25
- Sinal de Babinski, 185
- Sinapse(s), 2
 - axossomáticas, 26
 - axodendríticas, 26
 - axossomáticas, 26
 - com neurônios, 15
 - direcionadas, 27
 - elétricas, 24
 - eliminação de, 11
 - interneurais, 24
 - neuroefetadoras, 24
- Química(s)
 - interneurais, 26
 - neuroefetadoras, 27
- zona alvo da, 27
- Síndromes(s)
 - adiposogenital de Fröhlich, 222
 - cerebrais, 215
 - da artéria cerebral inferior posterior, 189
 - de Benedikt, 193
 - de Brown-Séquard, 186
 - de emergência de Cannon, 128, 266
 - de Guillain-Barré, 34
 - de Horner, 138, 90
 - de inalação, 257
 - de Korsakoff, 273
 - de M'Leod-Gubler, 190
 - de negação, 257
 - de Parinaud, 193
 - de Wajsborg, 189
 - de Weber, 193
 - do ângulo ponto-cerebral, 120
 - do cerebrocerebelo, 216
 - do neurônio motor, 186
 - do vestibulocerebelo, 215
 - espirocerebelo, 216
 - pirâmida, 305
- Strangumela, 188

Sistema(s)

- ativador reticular ascendente, 196
- de neurônios-espelhos, 255
- de recompensa no cérebro, 267
- dopaminérgico mesolímbico, 267
- endócrino, regulação do, 222
- modulatório, regulação do, 234
- límbico
 - componentes relacionados com as emoções, 263
 - conexões com, 219
 - histórico e conceito, 26
- mesolímbico, 265
- modulatórios de projeção difusa
 - aspectos gerais, 201
 - neurônios e vias
 - adrenérgicas, 202
 - colinérgicas, 203
 - dopaminérgicas, 202
 - histaminérgicas, 203
 - noradrenérgicas, 201
 - serotoninérgicas, 201
- nervoso
 - autônomo
 - anatomia do simpático, parassimpático e dos plexos viscerais, 13-141
 - aspectos gerais, 123-130
 - controle do, 99
 - organização geral, 125
 - central, 2, 14
 - importância da vascularização do, 83
 - neurôgias do, 29
 - da vida de relação, 5
 - de um mamífero, organização geral, 17
 - desenvolvimento do, 7
 - divisões do, 13
 - embriologia, divisões e organização geral, 7-17
 - evolução dos três neurônios principais do, 4
 - filogênese do, alguns aspectos, 1-5
 - organização geral, 16
 - parassimpático
 - parte craniana do, 138
 - parte sacral do, 138
 - simpático
 - aspectos anatômicos, 13
 - e parassimpático, diferenças entre, 126, 127, 128
 - localização dos neurônios pós-ganglionares simpáticos, 134
 - somático eferente e visceral eferente ou autônomo,

- diferenças entre, 124
- visceral, 15, 123
- aférente, 124
- parassimpático, parte craniana do, 137
- porta-hipofisário, 223
- Somitos, 8
- pré-ópticos, 114
- Sono
 - REM, 197
 - traçados de, 196
- Subiculum*, 68
- Substância(s)
 - branca, 31, 148, 153
 - do cérebro
 - fibras de projeção, 243
 - fibras de associação
 - inter-hemisféricas, 241
 - intra-hemisféricas, 241
 - cinzenta, 31, 143
 - divisão da, 144
 - homóloga à medula, 155
 - própria do tronco encefálico, 155
 - gelatinosa, 144
 - P, 25
 - perfurada posterior, 50
- Subulafano, 54
- estrutura e funções do, 231
- Sulco(s), 57
- basilar, 48
- calcarino, 64
- central, 57
- circular da insula, 64
- de Rolando, 57
- de Sylvius, 57
- do cíngulo, 64
- do corpo caloso, 64
- do hipocampo, 64
- hipotalâmico, 53
- intemedio posterior, 46
- lateral, 57
- limitante, 9, 48
- medial do pedúnculo, 50
- mediano, 48
- posterior, 46, 3
- ocular, 7
- olfatório, 66
- parietoccipital, 59, 64
- subparietal, 64

T

- Takes dorsalis*, 186
- Tálamo, 54
- estrutura e funções do
 - núcleos do tálamo, 227
 - relações talamocorticais, 230
- funções do, 230
- núcleos do
 - grupo
 - anterior, 227
 - lateral, 229
 - medial, 228
 - mediano, 228
 - posterior, 227
- pulvinar do, 49
- tubérculo anterior do, 54
- Tato
 - discriminativo, 152
 - epicrítico, 152
 - espinotalâmico, 152
 - protopático, 152
- Tecido
 - conjuntivo, 42
 - nervoso
 - correlações anatomo-clínicas, 34
 - fibras nervosas, 31
 - nervos, 32
 - neuróglia, 282
- Técnica de Gomori, 222
- Tegmento
 - da ponte, 164
 - do mesencéfalo, 171
- Tela corioide, 9, 53
- Telencéfalo, 9
- Terceiro ventrículo, 53
- plexus corioides do, 53
- Terminação(ões)
 - aférentes
 - viscerais, 103
 - somáticas, 102
 - nervosas, 14
 - generalidades, 97
 - motoras, 102
 - sensitivas, 23, 98
- Termorreceptores, 98
- Territórios cutâneos de inervação radicular, 107
- Teto do
 - mesencéfalo, 49, 169

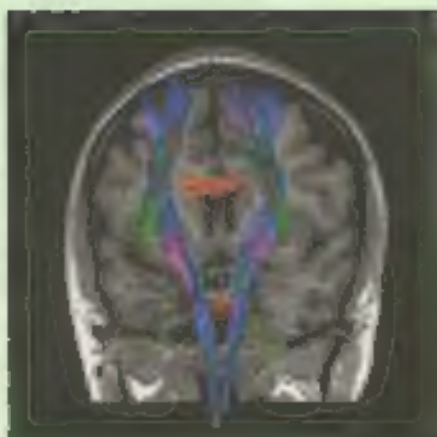
- quarto ventrículo, 48
 - Timpano, corda do, 138
 - To flight or to flight*, 128, 266
 - Tonsilas, hérnias das, 81
 - Tônus muscular, controle do, 214
 - Topografia vertebro-medular, 41
 - Traçados do sono, 196
 - Trineto(s)
 - central, 275
 - das fibras nas vias ópticas, 291
 - periférico, 275
 - Transmissão sináptica, 27
 - Transtorno obsessivo-compulsivo, 240
 - Trato(s), 148
 - corticospinais, 149, 298
 - cruzados, 187
 - espinotalâmicos laterais, 188
 - hipotálamo-hipofisário, 219
 - identificação de, 148
 - mesencefálico do trigêmeo, 166
 - não cruzados na medula, 187
 - óptico, 49
 - rubroespinhal, 149
 - túbero-infundibular, 219, 223
 - Treco-lo ventrículo, 33
 - Tremor, 216
 - Trigono
 - do nervo hipoglosso, 48
 - habénula, 54
 - olfatório, 66
 - Tronco
 - do nervo espinhal, 104
 - encefálico
 - bulbo, 45
 - estrutura do, 155
 - generalidades sobre, 45
 - mesencefalo, 49
 - ponte, 46
 - quarto ventrículo, 48
 - via ventral, 46
 - caudal, 140
 - Tubo óptico, 53, 54
 - Tubérculo(s)
 - anterior do lábio, 54
 - do núcleo
 - coniforme, 46
 - lateral, 46
 - Tubo nasal
 - cavidades do, 10
 - dilatações, 9
 - fechamento, 8
 - paredes do, 8
 - seção transversal do, 9
- U**
- Úncus, hérnias do, 81
 - Unidade
 - motora, 110, 146
 - sensitiva, 110
- V**
- Vascularização
 - da medula, 90
 - do encéfalo, 83
 - arterial, 84
 - fluxo sanguíneo cerebral, 83
 - venosa, 88
 - do sistema nervoso central
 - angiografia cerebral, 90
 - importância da, 83
 - vascularização da medula, 90
 - Vasopressão, 222
 - Ventriculo(s)
 - encefálicos, 59
 - laterais, pleios coróides dos, 68
 - Vérnis, 50
 - Vertebrados, reflexos da medula espinhal dos, 3
 - Vesícula(s)
 - agrandares, 25, 127
 - encefálicas primitivas, 9
 - granular, 127
 - óptica, 290
 - pré-sinápticas, 25
 - sinápticas, 25, 103
 - telencefálicas laterais, 10
 - Vestibulocerebelo, 209, 210
 - conexões eferentes do, 212
 - Via(s)
 - aferentes que penetram no sistema nervoso central por nervos
 - cranianos, 282
 - espinhais, 276
 - ascendentes, 150
 - audiúva(s), 287
 - representação esquemática da, 289
 - córtico-ponto-cerebelar, 213
 - da analgesia, 294, 295

da sensibilidade visceral, 280
 de dor e temperatura, 276
 de pressão e tato protopático, 278
 de propriocepção inconsciente, 280
 dento-tálamo-cortical, 213
 descendentes, 149
 dopaminérgicas centrais, 203
 eferentes
 somáticas, 297
 viscerais do sistema nervoso autônomo, 297
 gustativa, 284
 representação esquemática, 285
 neoespinotalâmica, 276
 olfatória, 284
 representação esquemática, 286
 óptica, 290
 paleoespinotalâmica, 276
 serotoninérgicas centrais, 202
 trigeminais, 282

vestibulares, 288
 Vigília, traçados de, 196
 Vigília-sono, ciclo, 197
 estados do, características, 198
 Vírus
 da varicela zoster, 35
 rábico, 34
 Visceroceptores, 99
 Volemia, 221
 Vômito
 centro do, 183
 reflexo do, 183
 esquema do, 184

Z

Zona ativa da sinapse, 27



Neuroanatomia Funcional surge em sua 3ª edição integralmente reescrita, ampliada e atualizada.

Para os que acompanham sua trajetória de sucesso, uma, senão a principal razão, é a sua reconhecida didática, já que foi elaborada a partir das aulas do curso de Neuroanatomia ministrado pelo Professor Angelo Machado.

O livro segue, pois, a orientação dada nesse curso, no qual os alunos inicialmente tinham uma semana de práticas intensivas de anatomia macroscópica em peças anatómicas de medula e encéfalo estudadas tendo como roteiro os Capítulos 4 e 9 do livro. Seguindo-se ao conhecimento macroscópico do sistema nervoso central, os alunos estavam aptos a estudar e entender a estrutura, funções e correlações anatomoclínicas de várias partes desse sistema, isso em aulas teóricas, tendo o livro como apoio didático.

É importante frisar que a coautora do livro é a Dra. Lucia Machado Haertel, neurologista infantil, filha do Professor Machado. Sua contribuição veio enriquecer os aspectos anatomoclínicos de vários capítulos, tornando o estudo mais atraente e interessante, ao correlacionar os aspectos morfofuncionais com os clínicos – o que muito ajudará o estudante a fixar a matéria.

Neuroanatomia Funcional apresenta 32 Capítulos, sendo o último um atlas de secções do cérebro, de modo a permitir a rápida visualização das estruturas e suas relações topográficas com as estruturas vizinhas. Foram acrescentadas imagens de tractografia, demonstrando fibras e conexões obtidas com auxílio da Ressonância Magnética (RM).

As estruturas, cujos conhecimentos funcionais foram modificados em razão dos recentes conhecimentos, incluem: (1) órgão subfornicial (não citado na 2ª edição), (2) habênulas, (3) insula, (4) giro do cíngulo, (5) amígdala, (6) núcleo reticular do tálamo, (7) glândula pineal, (8) sistema dopaminérgico mesolímbico, (9) barreiras encefálicas, (10) no estudo do córtex cerebral, sua estrutura foi simplificada para dar lugar às novas informações obtidas pela Ressonância Magnética Funcional, (11) no estudo das áreas corticais motoras introduziu-se o conceito de "neurônios-espelho", e (12) ao discutir o hipocampo introduziu-se o conceito de "neurônio de lugar".

Neuroanatomia Funcional, 3ª edição, tem como público os estudantes de graduação em medicina, psicologia, fisioterapia, terapia ocupacional e fonoaudiologia.

É edição, pois, que vencendo o tempo e os conhecimentos por ele descobertos mantém-se integralmente atualizada e com sua preciosidade didática mantida.

